TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

	Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL			
PCT	Destinataire:			
NOTIFICATION D'ELECTION	United States Patent and Trademark Office			
(règle 61.2 du PCT)	(Box PCT) Crystal Plaza 2 Washington, DC 20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE			
Date d'expédition (jour/mois/année)	en sa qualité d'office élu			
13 avril 1999 (13.04.99)				
Demande internationale no PCT/FR98/01593	Référence du dossier du déposant ou du mandataire 2474/PCT			
Date du dépôt international (jour/mois/année) 21 juillet 1998 (21.07.98)	Date de priorité (jour/mois/année) 25 juillet 1997 (25.07.97)			
Déposant	·			
FROMENTIN, Claude etc				
1. L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite: X dans la demande d'examen préliminaire international le: 14 janvier 199: dans une déclaration visant une élection ultérieure de la communication de la communi				
n'a pas été faite	te de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé			
Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes	Fonctionnaire autorisé Sean Taylor			

no de téléphone: (41-22) 338.83.3<u>8</u>

1211 Genève 20, Suisse

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

REC'D 2 1 DEC 1999

WIPO

PCT

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence d mandataire 2474/PC1		i déposant ou du	POUR SUITE A DO	ONNER	voir la notifi préliminaire	cation de transmission du r international (formulaire P	apport d'examen CT/IPEA/416)
Demande in	ternationale	n°	Date du dépot internatio	nal <i>(jour/m</i>	ois/année)	Date de priorité (jour/moi	s/année)
PCT/FR9	8/01593		21/07/1998			25/07/1997	
Classificatio C12N15/5		ale des brevets (CIE	3) ou à la fois classification	nationale e	t CIB		
Déposant					•		
HOECHS	T MARIO	N ROUSSEL et	al.				
			minaire international, éta sant conformément à l'a		dministarati	on chargée de l'examen	préliminaire
2. Ce RA	PPORT co	omprend 9 feuilles	s, y compris la présente	feuille de	couverture.		
ét l'a ac	é modifiée dministrati dministrativ	s et qui servent de	e base au présent rappo xamen préliminaire inter	ort ou de f	euilles cont	es revendications ou de enant des rectifications 70.16 et l'instruction 60	faites auprès de
3. Le pré	_	ort contient des inc	dications relatives aux p	oints suiv	ants:		
II	⊠ Prio	• •					
111		ence de formulation plication industriel	on d'opinion quant à la n lle	ouveauté	, l'activité in	ventive et la possibilité	
IV	⊠ Abs	ence d'unité de l'ir	rvention				
V	⊠ Déc d'ap	aration motivée se plication industrie	elon l'article 35(2) quant lle; citations et explication	à la nouv ons à l'app	/eauté, l'act oui de cette	ivité inventive et la poss déclaration	ibilité
VI	☐ Cert	ains documents c	ités				
VII	□ Irrég	jularités dans la d	emande internationale				
VIII	⊠ Obs	ervations relatives	s à la demande internati	onale			
Date de pré internationa		e la demande d'exam	nen préliminaire	Date d'a	achèvement c	lu présent rapport	
14/01/19	99					75.12.99	
	esse postale éliminaire in	de l'administration de ternational:	chargée de	Fonction	nnaire autoris	é	SPACOLS M.C. us.
<i>o</i>)))	Office euro D-80298 N	opéen des brevets Munich	50	Pilat, [)		Wassassa O
<u> </u>		9 2399 - 0 Tx: 5236 89 2399 - 4465	oo epmu a	Nº do tá	liánhana i 40	89 2399 8668	37.13 37.142 - 37.14.14

Demande internationale n° PCT/FR98/01593

I. Base du rapport

1.	l'offi rapp	Ce rapport a été rédigé sur la base des éléments ci-après (les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées, dans le présent rapport, comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications.):						
	Des	cription, pages:						
	1-74	4	version initiale					
	Rev	endications, N°:						
	1-4	1	version initiale					
	Des	ssins, feuilles:						
	1/60	0-60/60	version initiale					
2.	Les	modifications ont e	entrainé l'annulation :					
		de la description,	pages:					
		des revendications	s, n ^{os} :					
		des dessins,	feuilles :					
3.		Le présent rapport comme allant au-c (règle 70.2(c)) :	t a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après					
4.	Obs	servations complén	nentaires, le cas échéant :					
H.	Pric	orité						
1.			t a été formulée comme si aucune priorité n'avait été revendiquée, du fait que les ts n'ont pas été remis dans le délai prescrit :					
		☐ copie de la de	emande antérieure dont la priorité a été revendiquée.					
		☐ traduction de	la demande antérieure dont la priorité a été revendiquée.					
2.		Le présent rappor	t a été formulée comme si aucune priorité n'avait été revendiquée, du fait que la					

Demande internationale n° PCT/FR98/01593

revendication de la priorité a été jugée non valable.

Pour les besoins du présent rapport, la date de dépôt international indiquée plus haut est donc considérée comme la date pertinente.

Observations complémentaires, le cas échéant :
 voir feuille séparée

IV.	At	osence d'unité de l'invention
1.	En	réponse à l'invitation à limiter les revendications ou à payer des taxes additionnelles, le déposant a
		limité les revendications.
		payé des taxes additionnelles.
		payé des taxes additionnelles sous réserve.
	☒	ni limité les revendications ni payé des taxes additionnelles.
2.		L'administration chargée de l'examen préliminaire international estime qu'il n'est pas satisfait à l'exigence d'unité d'invention et décide, conformément à la règle 68.1, de ne pas inviter le déposant à limiter les revendications ou à payer des taxes additionnelles.
3.	L'ad 13.3	dministration chargée de l'examen préliminaire international estime que, aux termes des règles 13.1,13.2 e 3,
		il est satisfait à l'exigence d'unité de l'invention.
	×	il n'est pas satisfait à l'exigence d'unité de l'invention, et ce pour les raisons suivantes :
		voir feuille séparée
4.		conséquence, les parties suivantes de la demande internationale ont fait l'objet d'un examen préliminaire mational lors de la formulation du présent rapport :
		toutes les parties de la demande.
	\boxtimes	les parties relatives aux revendications n°s 1-18,25-38,41.

Demande internationale n° PCT/FR98/01593

V. Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

1. Déclaration

Nouveauté

Oui: Revendications

Non: Revendications 1-15,25-38,41

Activité inventive

Oui: Revendications

Non: Revendications 16-18

Possibilité d'application industrielle Oui: Revendications 1-18,25-38,41

Non: Revendications

2. Citations et explications

voir feuille séparée

VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description :

voir feuille séparée

Section I: Base du Rapport

- 1) Il est fait référence aux documents suivants:
 - D1: WO 97 23630 A (ABBOTT LAB) 3 juillet 1997
 - D2: SWAN D G ET AL: 'Characterisation of a Streptomyces antibioticus gene encoding a type I polyketide synthase which has an unusual coding sequence.' MOLECULAR AND GENERAL GENETICS, (1994 FEB) 242 (3) 358-62., XP002087278
 - D3: DONADIO S ET AL: 'RECENT DEVELOPMENTS IN THE GENETICS OF ERYTHROMYCIN FORMATION' INDUSTRIAL MICROORGANISMS: BASIC AND APPLIED MOLECULAR GENETICS. ASM CONFERENCE ON THE GENETICS AND MOLECULAR BIOLOGY OF INDUSTRIAL MICROORGANISMS, 1992, pages 257-265, XP000607676 cité dans la demande
 - D4: WO 97 06266 A (ABBOTT LAB) 20 février 1997
 - D5: HAYDOCK S F ET AL: 'CLONING AND SEQUENCE ANALYSIS OF GENES INVOLVE IN ERYTHROMYCIN BIOSYNTHESIS IN SACCHAROPOLYSPORA ERYTHAEA: SEQUENCE SIMILARITIES BETWEEN ERYG AND A FAMILY OF S-ADENOSYLMETHIONINE-DEPENDENT METHYLTRANSFERASES' MOL. GEN. GENET, vol. 230, no. 1/02, novembre 1991, pages 120-128, XP002035888 cité dans la demande
 - D6: WEBER J M ET AL: 'ORGANIZATION OF A CLUSTER OF ERYTHROMYCIN GENES IN SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA' JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 172, no. 5, mai 1990, pages 2372-2383, XP002035891 cité dans la demande
 - D7: CAFFREY, P. ET AL.: 'An acyl-carrier-protein-thioesterase domain from the 6-deoxyerythronolide B synthase of Saccharopolyspora erythraea' EUROPEAN JOURNAL OF BIOCHEMISTRY, vol. 195, février 1991, pages 823-830, XP002061258
 - D8: WO 91 16334 A (ABBOTT LAB) 31 octobre 1991
 - D9: STASSI D ET AL: 'IDENTIFICATION OF A SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA GENE REQUIRED FOR THE FINAL HYDROXYLATION STEP IN ERYTHROMYCIN BIOSYNTHESIS' JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 175, no. 1, janvier 1993, pages 182-189, XP000608396 cité dans la deman

de

D10 LIU, H.-W. & THORSON, J.: 'Pathways and mechanisms in the biogenesis of novel deoxysugars by bacteria' ANNUAL REVIEW OF MICROBIOLOGY, vol. 48, 1994, pages 223-256, XP002061259 cité dans la demande

Section II: Priorité (Article 8 PCT)

2) Cet examen est fondé sur l'hypothèse que toutes les revendications jouissent d'un droit de priorité datant du dépôt du document de priorité. S'il s'avérait qu'il n'en était pas ainsi, les documents P, X cités dans le rapport de recherche internationale pourraient devenir pertinents.

Section IV: Absence d'unité de l'invention

- 3) Unité d'invention (Article 34 (3)a) et Règles 13 et 68 PCT)
- 3.1 L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé deux (groupes d') inventions dans la présente demande, à savoir:
 - 1. Les séquences d'ADN codant pour des protéines impliquées dans la biosynthèse de l'érythromycine chez Saccharopolyspora, les polypeptides correspondant, leurs utilisations pour la synthèse de métabolites secondaires hybrides ou comme sondes d'hybridation, et des souches modifiées dans l'un ou l'autre de ces gènes. dTDP-D désosamine et ses sels (revendications 1-18, 25-38 et 41).
 - Les séquences d'ADN comprenant des gènes codant pour des protéines impliquées dans la biosynthèse de l'oléomycine chez Streptomyces antibioticus, et leur utilisation dans un procédé pour la préparation de précurseurs de l'oléandomycine (revendications 19-24, 39-40).
- 3.2 L'autorité chargée de l'examen préliminaire est de l'opinion que cette demande ne satisfait pas à l'exigence d'unité de l'invention, telle qu'elle est définie dans le règlement d'exécution.
 - Elle estime donc que les inventions décrites ne sont pas liées par un seul concept

inventif général.

- 3.3 Aucune taxe additionnelle n'a été acquittée. C'est pourquoi l'examen préliminaire international est limité à l'objet identifié sous le point 3.1.1 (revendications 1-18, 25-38 et 41).
- Section V: Déclaration motivée selon la règle 66.2(a)(ii) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration
- 4) Nouveauté (Article 33 (2) PCT)
- 4.1 D1 décrit l'identification de polynucleotides eryCII, eryBII, eryCIII, eryBIV, eryBV, eryCVI, eryBVI, eryCIV, eryCV et eryBVII de Saccharomyces erythraea impliqués dans la biosynthèse des polykétides glycosylées (voir SEQ ID N°1 and 2, Fig. 4A et B p.2 lignes 7-26; p.4 ligne 28 à p.5 ligne 4). D1 revendique des polynucléotides qui s'y hybrident, des polypeptides codés par ces séquences et des méthodes pour la synthèse de polykétides comprenant soit une modification de l'ADN responsable de la de la glycolysation (voir p.2 ligne 37 à p.3 ligne 15), soit une inversion de l'ADN ou fragment d'ADN et l'introduction de cet ADN dans un microorganisme capable de synthétiser des polykétides (voir p.3 second paragraphe), soit une introduction d'un ADN ou fragment d'ADN dans un microorganisme générant des polykétides avec une glycosylation altérée (p.3 troisième paragraphe). D1 décrit aussi l'introduction de gènes altérés, codant pour eryB et/ou eryC dans un chromosome de Sac. erythraea afin de produire un polykétide glycosylé modifié (voir p.15 dernière ligne-p.16 premier paragraphe; p.17-19 et exemples 1-4). Enfin, dTDP-D-désosamine est illustré à la Fig.3. Pour toutes ces raisons, l'enseignement de D1 anticipe l'objet des revendications 1-15, 25-38 et 41.

Le demandeur est prié de noter que le contenu des documents D3 à D10 anticipe ou suggère également tout ou partie des revendications 1-18, 25-38, 41 (voir D3 p.258 col.2, 2nd paragraphe, p.259 col.1 2nd paragraphe, Fig.3 et 4; D4 Fig.2; D5 Fig.2 et p.123 3ème paragraphe; D6 résumé, Table I, Fig.4; D7 Fig.2; D8 Fig.7, etc...).

5) Activité inventive (Article 33 (3) PCT)

- 5.1 Une utilisation d'un fragment d'ADN comme sonde est une application connue dans l'art antérieur. Elle ne peut être considérée comme inventive qu'en association avec un ADN satisfaisant aux critères de nouveauté et d'inventivité. En l'occurrence les séquences sont connues. Les revendications 16 et 17 ne sont donc pas inventives.
- 5.2 D2 mentionne que le gène ORFB de S. antibioticus code pour une polykétide synthase (PKS) et possède une grande similarité avec la troisième sous-unité de la PKS impliquée dans la biosynthèse de l'érythromycine (locus eryA) (voir résumé).
 La personne du métier désireuse d'identifier des gènes homologues de Sac. erythraea dans S. antibioticus aurait donc utilisé des sondes provenant des séquences identifiées dans Sac. erythraea (voir D1) pour isoler celles de S. antibioticus. L'utilisation de la revendication 18 est triviale.

Section VIII: Observations relatives à la demande internationale

6) Clarté (Article 6 PCT)

- 6.1 Les revendications 3 et 10 se rapportent à des séquences qui s'hybrident avec une séquence eryBII, eryCIII et eryCII ou eryBIV, eryBV, eryCVI, eryBVI, eryCIV, eryCV, eryBVII. Les conditions d'hybridation sont pour l'instant indéfinies et peuvent donc se rapporter à des conditions de très basse stringence. L'étendue de la protection recherchée n'est donc pas claire.
- 6.2 Il n'existe pas de définition unique et reconnue dans l'art antérieur pour l'expression "homologie", la portée des revendications 3 et 10 est par conséquent ambiguë. Il est fait remarquer que l'adjectif "significatif" est relatif. Il ne clarifie en rien le terme "homologie". La même remarque s'applique à toutes les revendications qui utilisent un tel terme.
- 6.3 Le terme "fragment" utilisé dans les revendications 3 et 10 n'est pas limité par une fonction définie. Un fragment capable d'initier une réponse immune peut donc être

- interprété comme étant un tel fragment. L'objet des revendications 3 et 10 n'est donc pas clair.
- 6.4 Les revendications qui tentent d'identifier l'objet par l'intermédiaire d'expressions internes ne sont pas claires (voir ORFx). Les expressions entre parenthèses ne constituent pas des signes de référence au sens de la règle 6.2(b) PCT. Elles rendent l'étendue de la protection vague et indéfinie.
- 6.5 L'expression "analogue" est ambiguë, puisqu'elle ne possède pas une définition unique dans l'art antérieur. Ce terme ne permet donc pas de définir de façon sûr et précise l'étendue de la protection recherchée. Les revendications qui utilisent un tel terme sont obscures.
- 6.6 Le procédé des revendications 26 à 31 dépend directement ou indirectement de la revendication 25, mais les enzymes auxquelles ces revendications se réfèrent ne sont pas identifiés par leurs caractéristiques techniques structurales (ex: SEQ IDN°x). La même remarque est valable pour les revendications 34 à 38.
- 6.7 Les revendications 32 et 33 tentent de définir l'objet pour lequel une protection est recherchée par le résultat à atteindre, en l'occurrence par le métabolite secondaire hybride à isoler. Ceci revient à énoncer le problème à résoudre. Les caractéristiques techniques nécessaires pour parvenir à ce résultat et résoudre le problème doivent être ajoutées afin de satisfaire aux conditions de clarté des revendications requises à l'article 6 PCT.

Translation

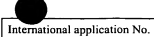


PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 2474/PCT	FOR FURTHER ACTION		of Transmittal of International ination Report (Form PCT/IPEA/416)					
International application No. PCT/FR98/01593	International filing date (day/month/year) Priority date (day/month/year) 21 July 1998 (21.07.1998) 25 July 1997 (25.07.1997)							
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C12N 15/52								
Applicant HOECHST MARION ROUSSEL								
Authority and is transmitted to the ap	Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.							
This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).								
These afficacs consist of a ti	otal of sheets.							
3. This report contains indications relating to the following items:								
I Basis of the report	I Basis of the report							
II Priority								
III Non-establishment	of opinion with regard to nove	ty, inventive step an	d industrial applicability					
IV Lack of unity of in	vention							
V Reasoned statemen citations and expla	nt under Article 35(2) with regard nations supporting such statement	d to novelty, inventi nt	ve step or industrial applicability;					
VI Certain documents	cited							
VII Certain defects in t	the international application							
VIII Certain observation	ns on the international applicati	on						
Date of submission of the demand	Date o	completion of this	report					
14 January 1999 (14.01)	.1999)	15 Decemb	per 1999 (15.12.1999)					
Name and mailing address of the IPEA/EP European Patent Office D-80298 Munich, Germany Facsimile No. 49-89-2399-4465	ized officer	· 9-0						



PCT/FR98/01593

I. Basis of the	I. Basis of the report					
			s which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):			
П	the international	application as originally filed.				
\square	the description,	pages1-74	_, as originally filed,			
الحسكا		pages	_, filed with the demand,			
		pages	_, filed with the letter of,			
		pages	_, filed with the letter of			
\boxtimes	the claims,	Nos. 1-41	_ , as originally filed,			
كع		Nos.	_ , as amended under Article 19,			
		Nos				
		Nos.	_ , filed with the letter of ,			
		Nos.	_ , filed with the letter of			
\boxtimes	the drawings,	sheets/fig1/60-60/60	_ , as originally filed,			
كا		sheets/fig	_ , filed with the demand,			
		sheets/fig	_ , filed with the letter of ,			
		sheets/fig	, filed with the letter of			
2. The amenda	ments have resulte	ed in the cancellation of:				
	the description,	pages				
	the claims,	Nos				
	the drawings,	sheets/fig				
لـــا	the drawings,	sheets/rig				
3. This	report has been es	stablished as if (some of) the an	nendments had not been made, since they have been considered			
— to go	beyong the discio	osure as filed, as indicated in the	e Supplemental Box (Rule 70.2(c)).			
4. Additional	observations, if ne	ecessary:				
			U)			

I. Basis of the report

- This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):
 - 1. The following documents are referred to herein:

D1: WO 97/23630 A (ABBOTT LAB) 3 July 1997
D2: SWAN D G ET AL: 'Characterisation of a
Streptomyces antibioticus gene encoding a type I
polyketide synthase which has an unusual coding
sequence', MOLECULAR AND GENERAL GENETICS, (1994
FEB) 242 (3), 358-62, XP002087278
D3: DONADIO S ET AL: 'RECENT DEVELOPMENTS IN THE
GENETICS OF ERYTHROMYCIN FORMATION', INDUSTRIAL
MICROORGANISMS: BASIC AND APPLIED MOLECULAR
GENETICS, ASM CONFERENCE ON THE GENETICS AND
MOLECULAR BIOLOGY OF INDUSTRIAL MICROORGANISMS,
1992, pages 257-265, XP000607676, cited in the
application

D4: WO 97/06266 A (ABBOTT LAB) 20 February 1997
D5: HAYDOCK S F ET AL: 'CLONING AND SEQUENCE
ANALYSIS OF GENES INVOLVED IN ERYTHROMYCIN
BIOSYNTHESIS IN SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA:
SEQUENCE SIMILARITIES BETWEEN ERYG AND A FAMILY OF
S-ADENOSYLMETHIONINE-DEPENDENT METHYLTRANSFERASES',
MOL. GEN. GENET., vol. 230, no. 1/02, November
1991, pages 120-128, XP002035888, cited in the
application

D6: WEBER J M ET AL: 'ORGANIZATION OF A CLUSTER OF ERYTHROMYCIN GENES IN SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA', JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 172, no. 5, May 1990, pages 2372-2383, XP002035891, cited in the application

D7: CAFFREY, P. ET AL: 'An acyl-carrier-protein-thioesterase domain from the 6-deoxyerythronolide B



Basis of the report

 This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):

synthase of Saccharopolyspora erythraea', EUROPEAN JOURNAL OF BIOCHEMISTRY, vol. 195, February 1991, pages 823-830, XP002061258

pages 823-830, XP002061258

D8: WO 91/16334 A (ABBOTT LAB), 31 October 1991

D9: STASSI D ET AL: 'IDENTIFICATION OF A

SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA GENE REQUIRED FOR THE

FINAL HYDROXYLATION STEP IN ERYTHROMYCIN

BIOSYNTHESIS', JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 175,

no. 1, January 1993, pages 182-189, XP000608396,

cited in the application

D10: LIU, H.-W. & THORSON, J.: 'Pathways and

mechanisms in the biogenesis of novel deoxysugars

by bacteria', ANNUAL REVIEW OF MICROBIOLOGY, vol.

48, 1994, pages 223-256, XP002061259, cited in the

application



Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: II.3

Priority (PCT Article 8)

The present examination is based on the assumption that all of the claims enjoy a right of priority as of the filing date of the priority document. Should this later prove not to be the case, the "P" and "X" documents cited in the international search report might become relevant.



International application No.

PCT/FR98/01593

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

IV. Lack of unity of invention
1. In response to the invitation to restrict or pay additional fees the applicant has:
restricted the claims.
paid additional fees.
paid additional fees under protest.
neither restricted nor paid additional fees.
2. This Authority found that the requirement of unity of invention is not complied with and chose, according to Rule 68.1, not to invite the applicant to restrict or pay additional fees.
3. This Authority considers that the requirement of unity of invention in accordance with Rules 13.1, 13.2 and 13.3 is
complied with.
not complied with for the following reasons:
See separate sheet.
 Consequently, the following parts of the international application were the subject of international preliminary examination in establishing this report:
all parts.
the parts relating to claims Nos



Supplemental Box (To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: IV.3

Unity of invention (PCT Article 34(3)(a) and PCT Rules 13 and 68)

- The International Searching Authority has found two (groups of) inventions in the present application, namely:
 - 1. The DNA sequences coding for proteins involved in erythromycin biosynthesis in *Saccharopolyspora*, the corresponding polypeptides, the uses thereof for synthesising hybrid secondary metabolites or as hybridisation probes, and modified strains of one of these genes. dTDP-D deosamine and salts thereof (claims 1-18, 25-38 and 41).
 - 2. The DNA sequences including genes coding for proteins involved in oleomycin biosynthesis in *Streptomyces antibioticus*, and the use thereof in a method for preparing oleandomycin precursors (claims 19-24 and 39-40).
- The Preliminary Examining Authority is of the opinion that the present application fails to comply with the requirement of unity of invention as defined in the Regulations.

 Therefore, it considers that the inventions described are not linked by a single general inventive concept.
- No additional fee has been paid. For this reason, the international preliminary examination has been



Internation application No.
PCT/FR 98/01593

Supplemental Box								
(To be used when the	(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)							
Continuation of: I	V.3							
	restricted to the subject matter identified in							
	point 1.1 above (claims 1-18, 25-38 and 41).							
ļ								

Inter al application No.
PCT/FR 98/01593

Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement					
Statement					
Novelty (N)	Claims		YES		
	Claims	1-15, 25-38, 41	NO		
Inventive step (IS)	Claims		YES		
• , ,	Claims	16-18	NO		
Industrial applicability (IA)	Claims	1-15, 25-38, 41	YES		
muusutat appileaumty (174)	Claims		NO		

- 2. Citations and explanations
 - 1. Novelty (PCT Article 33(2))
 - D1 describes the identification of polynucleotides eryCII, eryBII, eryCIII, eryBIV, eryBV, eryCVI, eryBVI, eryCIV, eryCV and eryBVII of Saccharomyces erythraea, involved in the biosynthesis of glycosylated polyketides (see SEQ ID NO 1 and 2, figures 4A and B, page 2, lines 7-26; page 4, line 28 to page 5, line 4). D1 claims polynucleotides that hybridise, polypeptides encoded by these sequences and polyketide synthesis methods involving modification of the DNA responsible for glycosylation (see page 2, line 37 to page 3, line 15), reversal of the DNA or DNA fragment and the insertion thereof into a microorganism capable of synthesising polyketides (see page 3, second paragraph), or insertion of a DNA or DNA fragment into a microorganism generating glycosylationmodified polyketides (page 3, third paragraph). D1 also describes the insertion of modified genes coding for eryB and/or eryC into a chromosome of Sac. erythraea, in order to produce a modified glycosylated polyketide (see page 15, last line to page 16, first paragraph; pages 17-19 and examples

1-4). Finally, dTDP-D-deosamine is shown in figure 3. For all of these reasons, the teaching of D1 anticipates the subject matter of claims 1-15, 25-38 and 41.

The applicant is requested to note that the content of documents D3 to D10 also anticipates or suggests all of part of claims 1-18, 25-38 and 41 (see D3, page 258, column 2, second paragraph, page 259, column 1, second paragraph, figures 3 and 4; D4, figure 2; D5, figure 2 and page 123, third paragraph; D6, abstract, Table I, figure 4; D7, figure 2; D8, figure 7, etc.).

2. Inventive step (PCT Article 33(3))

- 2.1 The use of a DNA fragment as a probe is well known in the prior art and cannot be considered to be inventive unless it is combined with a DNA that complies the requirements of novelty and inventive step. In the present case, the sequences are known. Therefore, claims 16 and 17 are not inventive.
- 2.2 D2 mentions that S. antibioticus gene ORFB codes for a polyketide synthase (PKS) and is very similar to the third PKS subunit involved in erythromycin biosynthesis (locus eryA) (see the abstract).

 A person skilled in the art seeking to identify homologous genes of Sac. erythraea in S. antibioticus would thus have used probes from the sequences identified in Sac. erythraea (see D1) to isolate those of S. antibioticus. The use according to claim 18 is trivial.

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

1. Clarity (PCT Article 6)

- 1.1 Claims 3 and 10 relate to sequences that hybridise with an eryBII, eryCIII and eryCII or eryBIV, eryBV, eryCVI, eryBVI, eryCVV, eryBVII sequence. The hybridisation conditions have yet to be defined and could thus be conditions of very low stringency. Therefore, the desired scope of protection is unclear.
- 1.2 There is no single recognised definition in the prior art for the term "homology". As a result, the scope of claims 3 and 10 is ambiguous. It should be noted that the adjective "significant" is relative and does not clarify the term "homology" in any way. The same remark is applicable to all of the claims that use such a term.
- 1.3 The term "fragment" used in claims 3 and 10 is not restricted by a specific function. Any fragment capable of initiating an immune response may thus be considered to be such a fragment. It follows that the subject matter of claims 3 and 10 is unclear.
- 1.4 Claims that attempt to identify subject matter by means of in-house expressions are unclear (see ORFx). Expressions between parentheses do not constitute reference signs under the terms of PCT Rule 6.2(b), and render the scope of protection vague and undefined.

Form PCT/IPEA/409 (Box VIII) (January 1994)

VIII. Certain observations on the international application

- 1.5 The term "equivalent" is ambiguous because it does not have a single definition in the prior art.

 Therefore, said term does not enable the desired scope of protection to be defined reliably and accurately. The claims in which such a term is used are obscure.
- 1.6 The method of claims 26 to 31 is directly or indirectly dependent on claim 25, but the enzymes referred to in these claims have not been identified in terms of their structural technical features (e.g. SEQ ID NO x). The same remark is applicable to claims 34 to 38.
- 1.7 Claims 32 and 33 attempt to define the subject matter for which protection is sought in terms of the result to be achieved, in this case the hybrid secondary metabolite to be isolated. This merely amounts to stating the problem to be solved. To comply with the requirements of clarity of the claims set forth in PCT Article 6, the technical features required to achieve said result and solve the problem must be added.



International application No.

PCT/FR98/01593

/III. Certain observations on the international application				
The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully Supported by the description, are made:				

Expéditeur:

L'ADMINISTRATION CHARGEE DE

L'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Destinataire:

VIEILLEFOSSE, Jean Claude

HOECHST MARION ROUSSEL

102, route de Noisy

F-93235 Romainville Cedex

FRANCE

2 2. 0 E C. 1999

A CHILDREN DES GREVETS

PCT

NOTIFICATION DE TRANSMISSION DU RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(règle 71.1 du PCT)

Date d'expédition (jour/mois/année)

1 5. 12. 99

NOTIFICATION IMPORTANTE

Référence du dossier du déposant ou du mandataire

2474/PCT

Demande internationale No.

PCT/FR98/01593

Date du dépot international (jour/mois/année)

21/07/1998

Date de priorité (jour/mois/année)

25/07/1997

Déposant

HOECHST MARION ROUSSEL et al.

- 1. Il est notifié au déposant que l'administration chargée de l'examen préliminaire international a établi le rapport d'examen préliminaire international pour la demande internationale et le lui transmet ci-joint, accompagné, le cas échéant, de ces annexes.
- 2. Une copie du présent rapport et, le cas échéant, de ses annexes est transmise au Bureau international pour communication à tous les offices élus.
- 3. Si tel ou tel office élu l'exige, le Bureau international établira une traduction en langue anglaise du rapport (à l'exclusion des annexes de celui-ci) et la transmettra aux offices intéressés.

4. RAPPEL

Pour aborder la phase nationale auprès de chaque office élu, le déposant doit accomplir certains actes (dépôt de traduction et paiement des taxes nationales) dans le délai de 30 mois à compter de la date de priorité (ou plus tard pour ce qui concerne certains offices) (article 39.1) (voir aussi le rappel envoyé par le Bureau international dans le formulaire PCT/IB/301).

Losrqu'une traduction de la demande internationale doit être remise à un office élu, elle doit comporter la traduction de toute annexe du rapport d'examen préliminaire international. Il appartient au déposant d'établir la traduction en question et de la remettre directement à chaque office élu intéressé.

Pour plus de précisions en ce qui concerne les délais applicables et les exigences des offices élus, voir le Volume II du Guide du déposant du PCT.

Nom et adresse postale de l'adminstration chargée de l'examen préliminaire international

))) !

Office européen des brevets

D-80298 Munich

Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d

Fax: +49 89 2399 - 4465

Fonctionnaire autorisé

Vullo, C

Tél.+49 89 2399-8061



TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

4	2.	51	=	\mathcal{O}	1	C	0	O
	2	1	L.	٠.	- 1	٠,٠		زر

Référence di mandataire 2474/PCT	u dossier du déposant ou du	POUR SUITE A DONN	voir la no IER prélimina	otification de transmission du rapport d'examen aire international (formulaire PCT/IPEA/416)
Demande int	ernationale n°	Date du dépot international (iour/mois/année)	Date de priorité (jour/mois/année)
PCT/FR98	3/01593	21/07/1998		25/07/1997
Classification C12N15/5		B) ou à la fois classification natio	nale et CIB	
Déposant				
HOECHS	T MARION ROUSSEL e	t al.		
1. Le pré: interna	sent rapport d'examen préli tional, est transmis au dépo	minaire international, établi posant conformément à l'articl	ear l'administar e 36.	ation chargée de l'examen préliminaire
2. Ce RA	PPORT comprend 9 feuilles	s, y compris la présente feuil	le de couvertu	re.
été l'a ad	é modifiées et qui servent d	e base au présent rapport o xamen préliminaire internati	u de feuilles co	des revendications ou des dessins qui ont ntenant des rectifications faites auprès de gle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions
2		dications relatives aux points	enivante:	
3. Le pre	sent rapport contient des in	dications relatives aux point	s sulvants.	
I	Base du rapport			
11	⊠ Priorité			
111	☐ Absence de formulation d'application industrie	on d'opinion quant à la nouve lle	eauté, l'activité	inventive et la possibilité
IV	🛮 Absence d'unité de l'in	nvention		
V	Déclaration motivée s d'application industrie	elon l'article 35(2) quant à la lle; citations et explications à	nouveauté, l'a l'appui de cet	ctivité inventive et la possibilité le déclaration
VI	☐ Certains documents o	ités		
VII	☐ Irrégularités dans la d	emande internationale		
VIII	☐ Observations relatives	s à la demande international	9	
Datadayá				t du présent rapport
international	entation de la demande d'exam e	ien preminiane Di	ate u achevenien	
14/01/199	9			9 5. 12. 99
	sse postale de l'administration	chargée de Fo	nctionnaire auto	risé
examen pre	liminaire international: Office européen des brevets D-80298 Munich	p	ilat D	

N" de téléphone +49 89 2399 8668

Fax: +49 89 2399 - 4465

Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d

Demande internationale n° PCT/FR98/01593

I. Base du rapport

1. Ce rapport a été rédigé sur la base des éléments ci-après (les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées, dans le présent rapport, comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications.): Description, pages: 1-74 version initiale Revendications, N°: version initiale 1-41 Dessins, feuilles: 1/60-60/60 version initiale 2. Les modifications ont entrainé l'annulation : ☐ de la description, pages: \square des revendications, n^{os} : feuilles: des dessins, 3.

Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle 70.2(c)): 4. Observations complémentaires, le cas échéant : II. Priorité 1. 🔲 Le présent rapport a été formulée comme si aucune priorité n'avait été revendiquée, du fait que les documents suivants n'ont pas été remis dans le délai prescrit : opie de la demande antérieure dont la priorité a été revendiquée. traduction de la demande antérieure dont la priorité a été revendiquée.

2.

Le présent rapport a été formulée comme si aucune priorité n'avait été revendiquée, du fait que la

Demande internationale n° PCT/FR98/01593

revendication de la priorité a été jugée non valable.

Pour les besoins du présent rapport, la date de dépôt international indiquée plus haut est donc considérée comme la date pertinente.

3. Observations complémentaires, le cas échéant :

voir feuille séparée

	IV.	. Al	osence d'unité de l'invention
	1.	En	réponse à l'invitation à limiter les revendications ou à payer des taxes additionnelles, le déposant a
			limité les revendications.
			payé des taxes additionnelles.
			payé des taxes additionnelles sous réserve.
		☒	ni limité les revendications ni payé des taxes additionnelles.
	2:		L'administration chargée de l'examen préliminaire international estime qu'il n'est pas satisfait à l'exigence d'unité d'invention et décide, conformément à la règle 68.1, de ne pas inviter le déposant à limiter les revendications ou à payer des taxes additionnelles.
3.		L'ac 13.	dministration chargée de l'examen préliminaire international estime que, aux termes des règles 13.1,13.2 e 3,
			il est satisfait à l'exigence d'unité de l'invention.
		Ø	il n'est pas satisfait à l'exigence d'unité de l'invention, et ce pour les raisons suivantes :
			voir feuille séparée
	4.		conséquence, les parties suivantes de la demande internationale ont fait l'objet d'un examen préliminaire mational lors de la formulation du présent rapport :
			toutes les parties de la demande.
		\boxtimes	les parties relatives aux revendications n° 1-18,25-38,41.

Demande internationale n° PCT/FR98/01593

V. Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

1. Déclaration

Nouveauté

Oui: Revendications

Non: Revendications 1-15,25-38,41

Activité inventive

Oui: Revendications

Non: Revendications 16-18

Possibilité d'application industrielle Oui : Revendications 1-18,25-38,41

Non: Revendications

2. Citations et explications

voir feuille séparée

VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description :

voir feuille séparée

Section I: Base du Rapport

- 1) Il est fait référence aux documents suivants:
 - D1: WO 97 23630 A (ABBOTT LAB) 3 juillet 1997
 - D2: SWAN D G ET AL: 'Characterisation of a Streptomyces antibioticus gene encoding a type I polyketide synthase which has an unusual coding sequence.' MOLECULAR AND GENERAL GENETICS, (1994 FEB) 242 (3) 358-62., XP002087278
 - D3: DONADIO S ET AL: 'RECENT DEVELOPMENTS IN THE GENETICS OF ERYTHROMYCIN FORMATION' INDUSTRIAL MICROORGANISMS: BASIC AND APPLIED MOLECULAR GENETICS. ASM CONFERENCE ON THE GENETICS AND MOLECULAR BIOLOGY OF INDUSTRIAL MICROORGANISMS, 1992, pages 257-265, XP000607676 cité dans la demande
 - D4: WO 97 06266 A (ABBOTT LAB) 20 février 1997
 - D5: HAYDOCK S F ET AL: 'CLONING AND SEQUENCE ANALYSIS OF GENES INVOLVE IN ERYTHROMYCIN BIOSYNTHESIS IN SACCHAROPOLYSPORA ERYTHAEA: SEQUENCE SIMILARITIES BETWEEN ERYG AND A FAMILY OF S-ADENOSYLMETHIONINE-DEPENDENT METHYLTRANSFERASES' MOL. GEN. GENET, vol. 230, no. 1/02, novembre 1991, pages 120-128, XP002035888 cité dans la demande
 - D6: WEBER J M ET AL: 'ORGANIZATION OF A CLUSTER OF ERYTHROMYCIN GENES IN SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA' JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 172, no. 5, mai 1990, pages 2372-2383, XP002035891 cité dans la demande
 - D7: CAFFREY, P. ET AL.: 'An acyl-carrier-protein-thioesterase domain from the 6-deoxyerythronolide B synthase of Saccharopolyspora erythraea' EUROPEAN JOURNAL OF BIOCHEMISTRY, vol. 195, février 1991, pages 823-830, XP002061258
 - D8: WO 91 16334 A (ABBOTT LAB) 31 octobre 1991
 - D9: STASSI D ET AL: 'IDENTIFICATION OF A SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA GENE REQUIRED FOR THE FINAL HYDROXYLATION STEP IN ERYTHROMYCIN BIOSYNTHESIS' JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 175, no. 1, janvier 1993, pages 182-189, XP000608396 cité dans la deman

de

D10 LIU, H.-W. & THORSON, J.: 'Pathways and mechanisms in the biogenesis of novel deoxysugars by bacteria' ANNUAL REVIEW OF MICROBIOLOGY, vol. 48, 1994, pages 223-256, XP002061259 cité dans la demande

Section II: Priorité (Article 8 PCT)

2) Cet examen est fondé sur l'hypothèse que toutes les revendications jouissent d'un droit de priorité datant du dépôt du document de priorité. S'il s'avérait qu'il n'en était pas ainsi, les documents P, X cités dans le rapport de recherche internationale pourraient devenir pertinents.

Section IV: Absence d'unité de l'invention

- 3) Unité d'invention (Article 34 (3)a) et Règles 13 et 68 PCT)
- 3.1 L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé deux (groupes d') inventions dans la présente demande, à savoir:
 - 1. Les séquences d'ADN codant pour des protéines impliquées dans la biosynthèse de l'érythromycine chez Saccharopolyspora, les polypeptides correspondant, leurs utilisations pour la synthèse de métabolites secondaires hybrides ou comme sondes d'hybridation, et des souches modifiées dans l'un ou l'autre de ces gènes. dTDP-D désosamine et ses sels (revendications 1-18, 25-38 et 41).
 - 2. Les séquences d'ADN comprenant des gènes codant pour des protéines impliquées dans la biosynthèse de l'oléomycine chez Streptomyces antibioticus, et leur utilisation dans un procédé pour la préparation de précurseurs de l'oléandomycine (revendications 19-24, 39-40).
- 3.2 L'autorité chargée de l'examen préliminaire est de l'opinion que cette demande ne satisfait pas à l'exigence d'unité de l'invention, telle qu'elle est définie dans le règlement d'exécution.
 - Elle estime donc que les inventions décrites ne sont pas liées par un seul concept

inventif général.

3.3 Aucune taxe additionnelle n'a été acquittée. C'est pourquoi l'examen préliminaire international est limité à l'objet identifié sous le point 3.1.1 (revendications 1-18, 25-38 et 41).

Section V: Déclaration motivée selon la règle 66.2(a)(ii) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

- 4) Nouveauté (Article 33 (2) PCT)
- 4.1 D1 décrit l'identification de polynucleotides eryCII, eryBII, eryCIII, eryBIV, eryBV, eryCVI, eryBVI, eryCIV, eryCV et eryBVII de Saccharomyces erythraea impliqués dans la biosynthèse des polykétides glycosylées (voir SEQ ID N°1 and 2, Fig. 4A et B p.2 lignes 7-26; p.4 ligne 28 à p.5 ligne 4). D1 revendique des polynucléotides qui s'y hybrident, des polypeptides codés par ces séquences et des méthodes pour la synthèse de polykétides comprenant soit une modification de l'ADN responsable de la de la glycolysation (voir p.2 ligne 37 à p.3 ligne 15), soit une inversion de l'ADN ou fragment d'ADN et l'introduction de cet ADN dans un microorganisme capable de synthétiser des polykétides (voir p.3 second paragraphe), soit une introduction d'un ADN ou fragment d'ADN dans un microorganisme générant des polykétides avec une glycosylation altérée (p.3 troisième paragraphe). D1 décrit aussi l'introduction de gènes altérés, codant pour eryB et/ou eryC dans un chromosome de Sac. erythraea afin de produire un polykétide glycosylé modifié (voir p.15 dernière ligne-p.16 premier paragraphe; p.17-19 et exemples 1-4). Enfin, dTDP-D-désosamine est illustré à la Fig.3. Pour toutes ces raisons, l'enseignement de D1 anticipe l'objet des revendications 1-15, 25-38 et 41.

Le demandeur est prié de noter que le contenu des documents D3 à D10 anticipe ou suggère également tout ou partie des revendications 1-18, 25-38, 41 (voir D3 p.258 col.2, 2nd paragraphe, p.259 col.1 2nd paragraphe, Fig.3 et 4; D4 Fig.2; D5 Fig.2 et p.123 3ème paragraphe; D6 résumé, Table I, Fig.4; D7 Fig.2; D8 Fig.7, etc...).

5) Activité inventive (Article 33 (3) PCT)

- 5.1 Une utilisation d'un fragment d'ADN comme sonde est une application connue dans l'art antérieur. Elle ne peut être considérée comme inventive qu'en association avec un ADN satisfaisant aux critères de nouveauté et d'inventivité. En l'occurrence les séquences sont connues. Les revendications 16 et 17 ne sont donc pas inventives.
- 5.2 D2 mentionne que le gène ORFB de S. antibioticus code pour une polykétide synthase (PKS) et possède une grande similarité avec la troisième sous-unité de la PKS impliquée dans la biosynthèse de l'érythromycine (locus eryA) (voir résumé).
 La personne du métier désireuse d'identifier des gènes homologues de Sac. erythraea dans S. antibioticus aurait donc utilisé des sondes provenant des séquences identifiées dans Sac. erythraea (voir D1) pour isoler celles de S. antibioticus. L'utilisation de la revendication 18 est triviale.

Section VIII: Observations relatives à la demande internationale

6) Clarté (Article 6 PCT)

- 6.1 Les revendications 3 et 10 se rapportent à des séquences qui s'hybrident avec une séquence eryBII, eryCIII et eryCII ou eryBIV, eryBV, eryCVI, eryBVI, eryCIV, eryCV, eryBVII. Les conditions d'hybridation sont pour l'instant indéfinies et peuvent donc se rapporter à des conditions de très basse stringence. L'étendue de la protection recherchée n'est donc pas claire.
- 6.2 Il n'existe pas de définition unique et reconnue dans l'art antérieur pour l'expression "homologie", la portée des revendications 3 et 10 est par conséquent ambiguë. Il est fait remarquer que l'adjectif "significatif" est relatif. Il ne clarifie en rien le terme "homologie". La même remarque s'applique à toutes les revendications qui utilisent un tel terme.
- 6.3 Le terme "fragment" utilisé dans les revendications 3 et 10 n'est pas limité par une fonction définie. Un fragment capable d'initier une réponse immune peut donc être

interprété comme étant un tel fragment. L'objet des revendications 3 et 10 n'est donc pas clair.

- 6.4 Les revendications qui tentent d'identifier l'objet par l'intermédiaire d'expressions internes ne sont pas claires (voir ORFx). Les expressions entre parenthèses ne constituent pas des signes de référence au sens de la règle 6.2(b) PCT. Elles rendent l'étendue de la protection vague et indéfinie.
- 6.5 L'expression "analogue" est ambiguë, puisqu'elle ne possède pas une définition unique dans l'art antérieur. Ce terme ne permet donc pas de définir de façon sûr et précise l'étendue de la protection recherchée. Les revendications qui utilisent un tel terme sont obscures.
- 6.6 Le procédé des revendications 26 à 31 dépend directement ou indirectement de la revendication 25, mais les enzymes auxquelles ces revendications se réfèrent ne sont pas identifiés par leurs caractéristiques techniques structurales (ex: SEQ IDN°x). La même remarque est valable pour les revendications 34 à 38.
- 6.7 Les revendications 32 et 33 tentent de définir l'objet pour lequel une protection est recherchée par le résultat à atteindre, en l'occurrence par le métabolite secondaire hybride à isoler. Ceci revient à énoncer le problème à résoudre. Les caractéristiques techniques nécessaires pour parvenir à ce résultat et résoudre le problème doivent être ajoutées afin de satisfaire aux conditions de clarté des revendications requises à l'article 6 PCT.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire 2474/PCT	POUR SUITE voir la notification de trans (formulaire PCT/ISA/220)	mission du rapport de recherche internationale et, le cas échéant, le point 5 ci-après				
Demande internationale nº	Date du dépôt international (jour/mois/année)	(Date de priorité (la plus ancienne) (jour/mois/année)				
PCT/FR 98/01593	21/07/1998	25/07/1997				
Déposant :						
HOECHST MARION ROUSSEL et al.						
Le présent rapport de recherche internationale, établi par l'administration chargée de la recherche internationale, est transmis au déposant conformément à l'article 18. Une copie en est transmise au Bureau international.						
Ce rapport de recherche internationale comprend						
Il est aussi accompagné d'une copie de chaque document relatif à l'état de la technique qui y est cité.						
Base du rapport						
 a. En ce qui concerne la langue, la recherche internationale a été effectuée sur la base de la demande internationale dans la langue dans laquelle elle a été déposée, sauf indication contraire donnée sous le même point. 						
la recherche internationale a été effectuée sur la base d'une traduction de la demande internationale remise à l'administration.						
 b. En ce qui concerne les séquences de nucléotides ou d'acides aminés divulguées dans la demande internationale (le cas échéant), la recherche internationale a été effectuée sur la base du listage des séquences : X contenu dans la demande internationale, sous forme écrite. 						
	de internationale, sous forme écrité. de internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur.					
remis ultérieurement à l'ac	remis ultérieurement à l'administration, sous forme écrite.					
	lministration, sous forme déchiffrable par ordina					
La déclaration, selon laquelle le listage des séquences présenté par écrit et fourni ultérieurement ne vas pas a divulgation faite dans la demande telle que déposée, a été fournie.						
La déclaration, selon laque du listage des séquences .	elle les informations enregistrées sous forme dé présenté par écrit, a été fournie.	chiffrable par ordinateur sont identiques à celles				
2. Il a été estimé que certain	nes revendications ne pouvaient pas faire l'o	objet d'une recherche (voir le cadre I).				
3. Il y a absence d'unité de	l'invention (voir le cadre II).					
4. En ce qui concerne le titre ,						
X le texte est approuvé tel qu	l'il a été remis par le déposant.					
Le texte a été établi par l'a	dministration et a la teneur suivante:					
5. En ce qui concerne l'abrégé,						
ليكيا	'il a été remis par le déposant					
le texte (reproduit dans le cadre III) a été établi par l'administration conformément à la règle 38.2b). Le déposant peut présenter des observations à l'administration dans un délai d'un mois à compter de la date d'expédition du présent rapport de recherche internationale.						
6. La figure des dessins à publier avec l'a	abrégé est la Figure n°					
suggérée par le déposant.		X Aucune des figures n'est à publier.				
parce que le déposant n'a p	•	nest a paoner.				
parce que cette figure cara	xense mieux l'invention.					



emande internationale n°

PCT/FR 98/01593

(suite du point 1 de la première feuille)					
Conformément à l'article 17.2)a) containes revendientiens plant pas feit l'abiet d'une sechembre passe le mais					
Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:					
1. Les revendications n ^{os} se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:					
<u> </u>					
 Les revendications nos se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier: 					
· ·					
·					
3. Les revendications n ^{os} sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).					
Codro II Observatione describit e absence divisté de l'investion (suite du mine de la la constitution)					
Cadre II Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)					
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:					
Voir feuille supplémentaire					
von rearrie supprementatie					
Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche					
internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.					
· ·					
2. Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.					
Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n os					
·					
4. Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n os					
Pomocnius quant à la mésonie					
Remarque quant à la réserve X Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposan					
Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.					

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs (groupe d') inventions dans la demande internationale, à savoir :

1. revendications: 1-18, 25-38 et 41

Séquences d'ADN codant pour des protéines impliquées dans la biosynthèse de l'érythromycine chez Saccharopolyspora, les polypeptides correspondant, leurs utilisations pour la synthèse de métabolites secondaires hybrides ou comme sondes d'hybridation, et des souches modifiées dans l'un ou l'autre de ces gènes. dTDP-D désosamine et ses sels.

2. revendications: 19-24 et 39-40

Séquence d'ADN comprenant des gènes codants pour des protéines impliquées dans la biosynthèse de l'oléomycine chez Streptomyces antibioticus, et leur utilisation dans un procédé pour la préparation de précurseurs de l'oléandomycine.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C12N15/52 C12P19/62

C12R1:01)

C12Q1/68

C12N1/20

//(C12N1/20,

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 6 C12N C12P

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
x	WO 97 23630 A (ABBOTT LAB) 3 juillet 1997	1-16, 25-32,41
	voir figures 1,3,4A,4B,5 voir page 2, ligne 37 - page 4, ligne 7	
Y	voir page 10, ligne 3 - page 19, ligne 21 voir exemples voir revendications	17,18
y	SWAN D G ET AL: "Characterisation of a	17,18
	Streptomyces antibioticus gene encoding a type I polyketide synthase which has an	17,10
	unusual coding sequence." MOLECULAR AND GENERAL GENETICS, (1994 FEB) 242 (3) 358-62., XP002087278	
	voir le document en entier	
ļ	-/	
•		

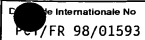
 Catégories spéciales de documents cités: "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document anténeur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée 	 "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de prorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
11 mars 1999	1 3. 04. 1999
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Andres, S

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



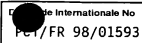
Cathacaia	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie ^c	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	DONADIO S ET AL: "RECENT DEVELOPMENTS IN THE GENETICS OF ERYTHROMYCIN FORMATION" INDUSTRIAL MICROORGANISMS: BASIC AND APPLIED MOLECULAR GENETICS. ASM CONFERENCE ON THE GENETICS AND MOLECULAR BIOLOGY OF INDUSTRIAL MICROORGANISMS, 1992, pages 257-265, XP000607676 cité dans la demande voir le document en entier	26-28,32
×	WO 97 06266 A (ABBOTT LAB) 20 février 1997 voir exemple 1 voir figure 2	10,12,13
X .	HAYDOCK S F ET AL: "CLONING AND SEQUENCE ANALYSIS OF GENES INVOLVE IN ERYTHROMYCIN BIOSYNTHESIS IN SACCHAROPOLYSPORA ERYTHAEA: SEQUENCE SIMILARITIES BETWEEN ERYG AND A FAMILY OF S-ADENOSYLMETHIONINE-DEPENDENT METHYLTRANSFERASES" MOL. GEN. GENET, vol. 230, no. 1/02, novembre 1991, pages 120-128, XP002035888 cité dans la demande voir figure 2	1-7
	WEBER J M ET AL: "ORGANIZATION OF A CLUSTER OF ERYTHROMYCIN GENES IN SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 172, no. 5, mai 1990, pages 2372-2383, XP002035891 cité dans la demande voir le document en entier	1,2,28, 29
	CAFFREY, P. ET AL.: "An acyl-carrier-protein-thioesterase domain from the 6-deoxyerythronolide B synthase of Saccharopolyspora erythraea" EUROPEAN JOURNAL OF BIOCHEMISTRY, vol. 195, février 1991, pages 823-830, XP002061258 voir figures 2,3 voir page 827, colonne de gauche	3,5,6
	WO 91 16334 A (ABBOTT LAB) 31 octobre 1991 voir exemple 3 voir figure 7	3,5,6

RAPPORT DE RECHE INTERNATIONALE



		Per/FR 9	
C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages p	pertinents	lander was a series of
-u.egone		ei unents	no. des revendications visées
X	STASSI D ET AL: "IDENTIFICATION OF A SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA GENE REQUIRED FOR THE FINAL HYDROXYLATION STEP IN ERYTHROMYCIN BIOSYNTHESIS" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 175, no. 1, janvier 1993, pages 182-189, XP000608396 cité dans la demande voir figures 2,5		8,9
X	LIU, HW. & THORSON, J.: "Pathways and mechanisms in the biogenesis of novel deoxysugars by bacteria" ANNUAL REVIEW OF MICROBIOLOGY, vol. 48, 1994, pages 223-256, XP002061259 cité dans la demande		41
A	voir page 229, ligne 5 - page 232 voir page 236, ligne 28 - page 237, ligne 9 voir page 250 voir figure 9		1,8, 25-32
A	QUIROS, L. & SALAS, J.: "Biosynthesis of the macrolide oleandomycin by Streptomyces antibioticus" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, (1995 AUG 4) 270 (31) 18234-9., vol. 270, 4 août 1995, pages 18234-18239, XP002096256 voir le document en entier		19,20
A	MALPARTIDA F ET AL: "Homology between Streptomyces genes coding for synthesis of different polyketides used to clone antibiotic biosynthetic genes" NATURE, vol. 325, 26 février 1987, pages 818-821, XP002075972 voir le document en entier		17,18
	KAO, C. ET AL.: "Engineered biosynthesis of a complete macrolactone in a heterologous host" SCIENCE, vol. 265, 22 juillet 1994, pages 509-512, XP002096257 voir abrégé voir page 511, colonne de gauche, alinéa 2 - colonne de droite, dernière ligne		39,40

RAPPORT DE RECHE INTERNATIONALE



C.(suite)	DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie	ldentification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
P,X	SUMMERS R G ET AL: "Sequencing and mutagenesis of genes from the erythromycin biosynthetic gene cluster of Saccharopolyspora erythraea that are involved in L-mycarose and D-desosamine production" MICROBIOLOGY-UK, (OCT 1997) VOL. 143, PART 10, PP. 3251-3262., XP002061260 voir le document en entier	1-16, 25-32,41
P,X	SALAH-BEY K ET AL: "Targeted gene inactivation for the elucidation of deoxysugar biosynthesis in the erythromycin producer Saccharopolyspora erythraea." MOLECULAR AND GENERAL GENETICS, (1998 MAR) 257 (5) 542-53., XP002087277 voir le document en entier	1-16, 25-32
P,X	GAISSER S ET AL: "Analysis of seven genes from the eryAl-eryK region of the erythromycin biosynthetic gene cluster in Saccharopolyspora erythraea" MOLECULAR & GENERAL GENETICS, (OCT 1997) VOL. 256, NO. 3, PP. 239-251., XP002061261 voir le document en entier	8-16, 25-32,41
P,X	GAISSER, S. ET AL.: "Analysis of eryBI, eryBIII and eryBVII from the erythromycin biosynthetic gene cluster in Saccharopolyspora erythraea" MOLECULAR AND GENERAL GENETICS., vol. 258, avril 1998, pages 78-88, XP002087279 voir le document en entier	8-10,12, 13,15,28
ſ	OLANO C ET AL: "Analysis of a Streptomyces antibioticus chromosomal region involved in oleandomycin biosynthesis, which encodes two glycosyltransferases responsible for glycosylation of the macrolactone ring." MOLECULAR AND GENERAL GENETICS, (1998 AUG) 259 (3) 299-308., XP002096258 voir le document en entier	19-24, 39,40

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux r

es de familles de brevets

ande Internationale No	
T/FR 98/01593	

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9723630 A	03-07-1997	EP 0874548 A	04-11-1998
WO 9706266 A	20-02-1997	CA 2201481 A EP 0783584 A JP 10507087 T	20-02-1997 16-07-1997 14-07-1998
WO 9116334 A	31-10-1991	US 5141926 A CA 2080583 A EP 0525083 A JP 2587562 B JP 5504890 T KR 9608668 B PT 97390 A	25-08-1992 19-10-1991 03-02-1993 05-03-1997 29-07-1993 28-06-1996 31-01-1992

PCT/FR 98/01593 CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER PC 6 C12N15/52 C12P19/62 C12Q1/68 C12N1/20 //(C12N1/20, C12R1:01) According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C12N C12P Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Category * WO 97 23630 A (ABBOTT LAB) 3 July 1997 Х 1-16,25-32,41 see figures 1,3,4A,4B,5 see page 2, line 37 - page 4, line 7 see page 10, line 3 - page 19, line 21 17,18 Y see examples see claims 17,18 SWAN D G ET AL: "Characterisation of a Streptomyces antibioticus gene encoding a type I polyketide synthase which has an unusual coding sequence." MOLECULAR AND GENERAL GENETICS, (1994 FEB) 242 (3) 358-62., XP002087278 see the whole document -/--Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. X X ° Special categories of cited documents : "I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention *E* earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed *&* document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 13 04 1999 11 March 1999 **Authorized officer** Name and mailing address of the ISA

4

NL - 2280 HV Rijswijk

Fax: (+31-70) 340-3016

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2

Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Andres, S



	PC1/FR 98/01593
	Relevant to claim No.
Citation of occument, with indication, where appropriate, or the resevant passages	неечал и сын но.
STASSI D ET AL: "IDENTIFICATION OF A SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA GENE REQUIRED FOR THE FINAL HYDROXYLATION STEP IN ERYTHROMYCIN BIOSYNTHESIS" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 175, no. 1, January 1993, pages 182-189, XP000608396 cited in the application see figures 2,5	8,9
LIU, HW. & THORSON, J.: "Pathways and mechanisms in the biogenesis of novel deoxysugars by bacteria" ANNUAL REVIEW OF MICROBIOLOGY, vol. 48, 1994, pages 223-256, XP002061259 cited in the application	41
see page 229, line 5 - page 232 see page 236, line 28 - page 237, line 9 see page 250 see figure 9	1,8, 25-32
QUIROS, L. & SALAS, J.: "Biosynthesis of the macrolide oleandomycin by Streptomyces antibioticus" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, (1995 AUG 4) 270 (31) 18234-9., vol. 270, 4 August 1995, pages 18234-18239, XP002096256 see the whole document	19,20
MALPARTIDA F ET AL: "Homology between Streptomyces genes coding for synthesis of different polyketides used to clone antibiotic biosynthetic genes" NATURE, vol. 325, 26 February 1987, pages 818-821, XP002075972 see the whole document	17,18
KAO, C. ET AL.: "Engineered biosynthesis of a complete macrolactone in a heterologous host" SCIENCE, vol. 265, 22 July 1994, pages 509-512, XP002096257 see abstract see page 511, left-hand column, paragraph 2 - right-hand column, last line	39,40
	SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA GENE REQUIRED FOR THE FINAL HYDROXYLATION STEP IN ERYTHROMYCIN BIOSYNTHESIS" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 175, no. 1, January 1993, pages 182-189, XP0006608396 cited in the application see figures 2,5 LIU, HW. & THORSON, J.: "Pathways and mechanisms in the biogenesis of novel deoxysugars by bacteria" ANNUAL REVIEW OF MICROBIOLOGY, vol. 48, 1994, pages 223-256, XP002061259 cited in the application see page 229, line 5 - page 232 see page 236, line 28 - page 237, line 9 see page 250 see figure 9 QUIROS, L. & SALAS, J.: "Biosynthesis of the macrolide oleandomycin by Streptomyces antibioticus" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, (1995 AUG 4) 270 (31) 18234-9., vol. 270, 4 August 1995, pages 18234-18239, XP002096256 see the whole document MALPARTIDA F ET AL: "Homology between Streptomyces genes coding for synthesis of different polyketides used to clone antibiotic biosynthetic genes" NATURE, vol. 325, 26 February 1987, pages 818-821, XP002075972 see the whole document KAO, C. ET AL.: "Engineered biosynthesis of a complete macrolactone in a heterologous host" SCIENCE, vol. 265, 22 July 1994, pages 509-512, XP002096257 see abstract see page 511, left-hand column, paragraph 2 - right-hand column, last line



International application No.

PCT/FR 98/01593 Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet) Box I This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) Box II This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: see supplementary sheet As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. Remark on Protest No protest accompanied the payment of additional search fees.

Information on patent family members

national Application No PCT/FR 98/01593

WO 9706266 A 20-02-1997 CA 2201481 A 20-02-1997 EP 0783584 A 16-07-1998 JP 10507087 T 14-07-1998 WO 9116334 A 31-10-1991 US 5141926 A 25-08-1998 CA 2080583 A 19-10-1991 EP 0525083 A 03-02-1998 JP 2587562 B 05-03-1998 JP 5504890 T 29-07-1998 KR 9608668 B 28-06-1998	Patent document cited in search report		Publication date		atent family member(s)	Publication date
EP 0783584 A 16-07-1998 JP 10507087 T 14-07-1998 W0 9116334 A 31-10-1991 US 5141926 A 25-08-1998 CA 2080583 A 19-10-1993 EP 0525083 A 03-02-1998 JP 2587562 B 05-03-1998 JP 5504890 T 29-07-1998 KR 9608668 B 28-06-1998	WO 9723630	Α	03-07-1997	EP	0874548 A	04-11-1998
CA 2080583 A 19-10-1993 EP 0525083 A 03-02-1993 JP 2587562 B 05-03-1993 JP 5504890 T 29-07-1993 KR 9608668 B 28-06-1996	WO 9706266	A	20-02-1997	EP	0783584 A	20-02-1997 16-07-1997 14-07-1998
PI 9/390 A 31-01-1992	WO 9116334	A	31-10-1991	CA EP JP JP	2080583 A 0525083 A 2587562 B 5504890 T	25-08-1992 19-10-1991 03-02-1993 05-03-1997 29-07-1993 28-06-1996 31-01-1992

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

inde Internationale No

PCT/FR 98/01593

A CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C12N15/52 C12P19/62 C12Q1/68 C12N1/20 //(C12N1/20, C12R1:01)

Seton la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 C12N C12P

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	WO 97 23630 A (ABBOTT LAB) 3 juillet 1997	1-16, 25-32,41
V	voir figures 1,3,4A,4B,5 voir page 2, ligne 37 - page 4, ligne 7 voir page 10, ligne 3 - page 19, ligne 21 voir exemples	17,18
Y	voir revendications	1,,10
Y	SWAN D G ET AL: "Characterisation of a Streptomyces antibioticus gene encoding a type I polyketide synthase which has an unusual coding sequence." MOLECULAR AND GENERAL GENETICS, (1994 FEB) 242 (3) 358-62., XP002087278 voir le document en entier	17,18
	-/	
	-/	

X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
A document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent *E* document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date *L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens *P* document publié avant la date de dépôt international, mais	document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention. C' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément. document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier. document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
11 mars 1999	1 3. 04. 1999
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Andres, S

RAPPORT DE RECHER LA INTERNATIONALE

ande Internationale No PCT/FR 98/01593

	<u></u>
	pertinents no. des revendications visées
identification des documents cites, avec, le cas ecreant, i indication des passages p	i.o. cos
STASSI D ET AL: "IDENTIFICATION OF A SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA GENE REQUIRED FOR THE FINAL HYDROXYLATION STEP IN ERYTHROMYCIN BIOSYNTHESIS" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 175, no. 1, janvier 1993, pages 182-189, XP000608396 cité dans la demande voir figures 2,5	8,9
LIU, HW. & THORSON, J.: "Pathways and mechanisms in the biogenesis of novel deoxysugars by bacteria" ANNUAL REVIEW OF MICROBIOLOGY, vol. 48, 1994, pages 223-256, XP002061259 cité dans la demande	41
voir page 229, ligne 5 - page 232 voir page 236, ligne 28 - page 237, ligne 9 voir page 250 voir figure 9	1,8, 25-32
QUIROS, L. & SALAS, J.: "Biosynthesis of the macrolide oleandomycin by Streptomyces antibioticus" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, (1995 AUG 4) 270 (31) 18234-9., vol. 270, 4 août 1995, pages 18234-18239, XP002096256 voir le document en entier	19,20
MALPARTIDA F ET AL: "Homology between Streptomyces genes coding for synthesis of different polyketides used to clone antibiotic biosynthetic genes" NATURE, vol. 325, 26 février 1987, pages 818-821, XP002075972 voir le document en entier	17,18
KAO, C. ET AL.: "Engineered biosynthesis of a complete macrolactone in a heterologous host" SCIENCE, vol. 265, 22 juillet 1994, pages 509-512, XP002096257 voir abrégé voir page 511, colonne de gauche, alinéa 2 - colonne de droite, dernière ligne	39,40
	SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA GENE REQUIRED FOR THE FINAL HYDROXYLATION STEP IN ERYTHROMYCIN BIOSYNTHESIS" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 175, no. 1, janvier 1993, pages 182-189, XP0006608396 cité dans la demande voir figures 2,5 LIU, HW. & THORSON, J.: "Pathways and mechanisms in the biogenesis of novel deoxysugars by bacteria" ANNUAL REVIEW OF MICROBIOLOGY, vol. 48, 1994, pages 223-256, XP002061259 cité dans la demande voir page 229, ligne 5 - page 232 voir page 236, ligne 28 - page 237, ligne 9 voir page 250 voir figure 9 QUIROS, L. & SALAS, J.: "Biosynthesis of the macrolide oleandomycin by Streptomyces antibioticus" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, (1995 AUG 4) 270 (31) 18234-9., vol. 270, 4 août 1995, pages 18234-18239, XP002096256 voir le document en entier MALPARTIDA F ET AL: "Homology between Streptomyces genes coding for synthesis of different polyketides used to clone antibiotic biosynthetic genes" NATURE, vol. 325, 26 février 1987, pages 818-821, XP002075972 voir le document en entier KAO, C. ET AL.: "Engineered biosynthesis of a complete macrolactone in a heterologous host" SCIENCE, vol. 265, 22 juillet 1994, pages 509-512, XP002096257 voir abrégé voir page 511, colonne de gauche, alinéa 2

emande internationale n° PCT/FR 98/01593

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Cadre I Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 1 de la première feuille)
Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:
Les revendications nos se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
Les revendications n ^{os} se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:
Les revendications n ^{os} sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre II Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
voir feuille supplémentaire
Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
2. Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
3. Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n of le
Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n os
Remarque quant à la réserve X Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposar Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

PCT/FR 98/01593

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		mbre(s) de la le de brevet(s)	Date de publication
WO 9723630	Α	03-07-1997	EP	0874548 A	04-11-1998
WO 9706266	Α	20-02-1997	CA EP JP	2201481 A 0783584 A 10507087 T	20-02-1997 16-07-1997 14-07-1998
WO 9116334	A	31-10-1991	US CA EP JP JP KR PT	5141926 A 2080583 A 0525083 A 2587562 B 5504890 T 9608668 B 97390 A	25-08-1992 19-10-1991 03-02-1993 05-03-1997 29-07-1993 28-06-1996 31-01-1992

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

C12N 15/52, C12P 19/62, C12Q 1/68, C12N 1/20 // (C12N 1/20, C12R 1:01) (11) Numéro de publication internationale:

WO 99/05283

(43) Date de publication internationale:

4 février 1999 (04.02.99)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR98/01593

A₂

FR

(22) Date de dépôt international:

21 juillet 1998 (21.07.98)

(30) Données relatives à la priorité:

97/09458 98/07411

25 juillet 1997 (25.07.97)

12 juin 1998 (12.06.98) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): HOECHST MARION ROUSSEL [FR/FR]; 1, terrasse Bellini, F-92800 Puteaux (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): FROMENTIN, Claude [FR/FR]; 16, rue de Flandres, F-75019 Paris (FR). MICHEL, Jean-Marc [FR/FR]; 22, rue des Domeliers, F-60200 Compiègne (FR). RAYNAL, Marie-Cécile [FR/FR]; 117, avenue de Choisy, F-75013 Paris (FR). SALAH-BEY, Khadidja [DZ/FR]; Appartement 2042, 100, boulevard Masséna, F-75013 Paris (FR). CORTES, Jesus [MX/GB]; 26 Cambanks, Union Lane, Cambridge CB4 1PZ (GB). GAISSER, Sabine [DE/GB]; 37 Gwydir Street, Cambridge CB1 2LG (GB). LEADLAY, Peter [GB/GB]; 17 Clarendon Road, Cambridge CB2 2BH (GB). MENDEZ, Carmen [ES/ES]; Calle Marcelino Fernandez 7, 2°B, E-33010 Oviedo (ES). SALAS, Jose, A. [ES/ES]; Calle Guillermo Estrada, 2-Bajo Izquierda, E-33060 Oviedo

(74) Mandataire: VIEILLEFOSSE, Jean, Claude; Hoechst Marion Roussel, 102, route de Noisy, F-93235 Romainville Cedex (FR).

(81) Etats désignés: BR, CA, JP, MX, TR, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

(54) Title: BIOSYNTHESIS GENES AND TRANSFER OF 6-DESOXY-HEXOSES IN SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA AND IN STREPTOMYCES ANTIBIOTICUS AND THEIR USE

(54) Titre: GENES DE BIOSYNTHESE ET DE TRANSFERT DES 6-DESOXYHEXOSES CHEZ SACCHAROPOLYSPORA ERY-THRAEA ET CHEZ STREPTOMYCES ANTIBIOTICUS ET LEUR UTILISATION

(57) Abstract

The invention concerns the isolated DNA sequence represented in figure 2 (SEQ ID No. 1) corresponding to the eryG-eryAIII region of the cluster of the erythromycin biosynthesis genes and the isolated DNA sequence represented in figure 3 (SEQ ID No. 6) corresponding to the eryAI-eryK region of the cluster of the erythromycin biosynthesis genes. The invention also concerns the isolated DNA sequence represented in figure 22 (SEQ ID No. 15 sequence) corresponding to a region of the oleandomycin biosynthesis genes (SEQ ID No. 15 sequence).

(57) Abrégé

L'invention a pour objet la séquence d'ADN isolée représentée à la figure 2 (SEQ ID No. 1) correspondant à la région eryG-eryAIII du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine et la séquence d'ADN isolée représentée à la figure 3 (SEQ ID No. 6) correspondant à la région eryAI-eryK du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine, et a pour objet la séquence d'ADN isolée représentée à la figure 22 (séquence de SEQ ID No. 15) correspondant à une région du cluster de gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine (séquence de SEQ ID No. 15).

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	· SZ	Swaziland
AZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE ·	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	· RU .	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		
	2010				· ·		

428 Rec'd PCT/PTO 2 5 JAN 2000

Gènes de biosynthèse et de transfert des 6-désoxyhexoses chez Saccharopolyspora erythraea et chez Streptomyces antibioticus et leur utilisation.

La présente invention décrit des gènes impliqués dans la biosynthèse et le transfert des 6-désoxyhexoses chez Saccharopolyspora erythraea et leur utilisation dans la production d'analogues de l'érythromycine par manipulation génétique.

L'érythromycine A est un antibiotique macrolide cliniquement important produit par la bactérie gram-positive Sac. erythraea. Les gènes de la biosynthèse de l'érythromycine sont organisés en un cluster de gènes ery qui inclut aussi le gène d'auto-résistance à l'érythromycine ermE.

Le cluster ery contient les trois grands gènes eryAI, eryAII et eryAIII (locus eryA) codant pour trois polypeptides composant la polykétide synthétase (dénommée PKS) flanqués par deux régions comprenant les gènes impliqués dans les stades ultérieurs de conversion du noyau lactone

20 (6-désoxyérythronolide B) en érythromycine A.

Pendant le processus de biosynthèse de l'érythromycine A représenté à la figure 1, la biosynthèse des 6-désoxyhexoses comprend l'ensemble des réactions enzymatiques conduisant du glucose-1-phosphate au sucre activé final dTDP-L-mycarose ou 25 dTDP-D-désosamine. Le dTDP-L-mycarose ou la dTDP-D-désosamine ainsi produits sont ensuite utilisés comme substrats pour le transfert des deux désoxyhexoses sur le noyau lactone. La formation de l'érythromycine requiert l'attachement du mycarose via l'hydroxyle en position C-3 du noyau lactone et 1'attachement de la désosamine via l'hydroxyle en position C-5. L'ensemble des gènes eryB impliqués dans la biosynthèse ou le transfert du mycarose et l'ensemble des gènes eryC impliqués dans la biosynthèse ou le transfert de la désosamine n'ont pas encore été clairement identifiés.

Le cluster ery d'une longueur de 56 kb comprend 21

Le cluster ery d'une longueur de 56 kb comprend 21 phases ouvertes de lecture ou "open reading frames" (ORFs) dont la numérotation a été établie par Haydock et al. (1991) et Donadio et al. (1993). Le locus eryA comprend les ORFs 10,

PCT/FR98/01593

2

11 et 12.

Des travaux précoces d'interruption ou de remplacement de gène dans la partie gauche du cluster ery a permis une première identification du gène eryCI (ORF1) (Dhillon et al., 1989), puis du gène eryBI (ORF2), du locus eryH (ORFs 3, 4 et 5) dont l'inactivation conduit à la production de 6-désoxyérythronolide B, d'un locus eryBII (ORFs 7 et 8) et le gène eryCII (Weber et al., 1990).

Parmi les activités enzymatiques impliquées dans les modifications ultérieures du noyau lactone ont été identifiées le gène eryF (ORF4) responsable de l'hydroxylation en C6 (Weber et al., 1991) et le gène eryK (ORF20) responsable de l'hydroxylation en C12 (Stassi et al., 1993). D'autre part, le gène eryG (ORF6) responsable de la 0-méthylation du mycarose en cladinose (position 3"OH) a été identifié (Weber et al., 1989). L'érythromycine A est ainsi formée via l'érythromycine B ou l'érythromycine C à partir de l'érythromycine D selon le schéma proposé (figure 1).

La caractérisation fonctionnelle des gènes eryB et eryC 20 situés sur la partie droite de cluster ery (ORFs 13 à 19) n'a pas encore été établie de façon précise, malgré les informations parcellaires communiquées dans différents articles de revues (Donadio et al., 1993; Liu et Thorson, 1994; Katz et Donadio, 1995).

En raison de l'intérêt commercial des antibiotiques macrolides, l'obtention de nouveaux dérivés, notamment l'obtention d'analogues de l'érythromycine ayant des propriétés avantageuses, est intensivement recherchée. Les modifications peuvent être désirées dans la partie aglycone (macrolactone) ou/et dans son hydroxylation secondaire ainsi que dans la partie sucre (cladinose et/ou désosamine) de l'érythromycine.

Les méthodes courantes telles que les modifications chimiques sont difficiles et limitées vis-à-vis du type de 35 produit que l'on peut obtenir à partir de l'érythromycine. Par exemple, Sakakibara et al. (1984) passent en revue des modifications chimiques réalisées à partir de l'érythromycine A ou B, aussi bien dans la partie sucre que dans la macro-

PCT/FR98/01593

3

lactone.

Des modifications de la macrolactone de l'érythromycine A par manipulation génétique du microorganisme Sac. erythraea ont été décrites dans la demande de brevet internationale

5 WO 93/13663 ainsi que l'obtention de nouvelles molécules polykétides par altérations génétiques spécifiques du locus eryA du chromosome codant pour la PKS. Par exemple la 7-hydroxyérythromycine A, la 6-désoxy-7-hydroxyérythromycine A ou le 3-oxo-3-désoxy-5-désoaminyl-érythronolide A ont été 10 ainsi obtenus.

La présente invention concerne la caractérisation fonctionnelle de dix gènes de Sac. erythraea impliqués dans la biosynthèse ou l'attachement du mycarose et de la désosamine (eryBII, eryCIII et eryCII situés en aval du locus eryA et eryBIV, eryBV, eryCVI, eryBVI, eryCIV, eryCV et eryBVII situés en amont), leur utilisation dans la production d'analogues de l'érythromycine ainsi qu'un procédé de préparation de ceux-ci.

La présente invention a donc pour objet une séquence 20 d'ADN simple ou double brin isolée, représentée à la figure 2 (séquence directe et complémentaire de SEQ ID N° 1) correspondant à la région eryG-eryAIII du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine et a particulièrement pour objet une séquence d'ADN ci-dessus comprenant :

- 25 la séquence eryBII correspondant à l'ORF7 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 48 au nucléotide 1046) et codant pour une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase,
- la séquence eryCIII correspondant à l'ORF8 (séquence 30 complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308) et codant pour une désosaminyltransférase et - la séquence eryCII correspondant à l'ORF9 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 2322 au nucléotide 3404) et codant pour une dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 35 3,4-isomérase.

La séquence d'ADN ci-dessus montrée à la figure 2 est une séquence d'ADN génomique qui peut être obtenue par exemple par sous-clonage de fragments de restriction d'un fragment d'ADN génomique de Sac. erythraea, selon des conditions opératoires dont une description détaillée est donnée plus loin.

L'invention a plus particulièrement pour objet une séquence d'ADN isolée représentée à la figure 2 choisie parmi la séquence eryBII correspondant à l'ORF7 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 48 au nucléotide 1046), la séquence eryCIII correspondant à l'ORF8 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308) ou la séquence eryCII correspondant à l'ORF9 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 2322 au nucléotide 3404) et les séquences qui hybrident et/ou présentent des homologies significatives avec cette séquence ou des fragments de celle-ci et ayant la même fonction.

L'invention a tout particulièrement pour objet la séquence d'ADN isolée eryCIII représentée à la figure 2 correspondant à l'ORF8 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308 = séquence complémentaire de SEQ ID N° 4) et codant pour une désosaminyl
20 transférase.

La séquence eryBII correspondant à l'ORF7 code pour un polypeptide ayant 333 acides aminés (séquence de SEQ ID N° 2), la séquence eryCIII correspondant à l'ORF8 code pour un polypeptide ayant 421 acides aminés (séquence de SEQ ID 25 N° 5) et la séquence eryCII correspondant à l'ORF9 code pour un polypeptide ayant 361 acides aminés (séquence de SEQ ID N° 3).

La mise en évidence des activités enzymatiques respectives indiquées ci-dessus a été réalisée par introduction d'une délétion interne au gène correspondant telle qu'illustrée plus loin dans la partie expérimentale.

Par séquences qui hybrident et ayant la même fonction, on inclut les séquences d'ADN qui hybrident avec l'une des séquences d'ADN ci-dessus sous des conditions standards de stringence élevée ou moyenne décrites par Sambrook et al. (1989) et qui codent pour une protéine ayant la même fonction enzymatique. Par même fonction enzymatique, on entend une activité enzymatique donnée sur des substrats de même nature,

30

par exemple un dTDP-6-désoxyhexose ou une macrolactone nue ou glycosylée. Les conditions de forte stringence comprennent par exemple une hybridation à 65°C pendant 18 heures dans une solution 5 x SSPE, 10 x Denhardt, 100 μg/ml DNAss, 1 % SDS 5 suivie de 2 lavages pendant 20 minutes avec une solution 2 x SSC, 0,05 % SDS à 65°C suivis d'un dernier lavage pendant 45 minutes dans une solution 0,1 x SSC, 0,1 % SDS à 65°C. Les conditions de stringence moyenne comprennent par exemple un dernier lavage pendant 20 minutes dans une solution 0,2 x 10 SSC, 0,1 % SDS à 65°C.

Par séquences qui présentent des homologies significatives et ayant la même fonction, on inclut les séquences ayant une identité de séquence nucléotidique d'au moins 60 % avec l'une des séquences ADN ci-dessus et qui codent pour une protéine ayant la même fonction enzymatique.

L'invention a aussi pour objet un polypeptide codé par l'une des séquences d'ADN ci-dessus et a spécialement pour objet un polypeptide correspondant à une ORF représentée à la figure 2, choisie parmi l'ORF7 (ayant la séquence de SEQ ID 20 N° 2), l'ORF8 (ayant la séquence de SEQ ID N° 5) ou l'ORF9 (ayant la séquence de SEQ ID N° 3) et les analogues de ce polypeptide.

Par analogues, on inclut les peptides ayant une séquence en acides aminés modifiée par substitution, délétion ou 25 addition d'un ou plusieurs acides aminés pour autant que ces produits conservent la même fonction enzymatique. Les séquences modifiées peuvent être par exemple préparées en utilisant la technique de mutagénèse dirigée connue de l'homme du métier.

L'invention a plus spécialement pour objet le polypeptide correspondant à l'ORF 8 représentée à la figure 2 (ayant la séquence de SEQ ID N° 5) et ayant une activité désosaminyltransférase, dénommé EryCIII.

L'invention décrit une protéine recombinante EryCIII de 35 Sac. erythraea obtenue par expression dans une cellule hôte selon les méthodes connues de génie génétique et de culture cellulaire.

L'obtention de la protéine recombinante purifiée a

permis de confirmer la caractérisation de la fonction glycosyltranférase associée au produit du gène eryCIII dans un test in vitro qui met en évidence le transfert du sucre activé dTDP-D-désosamine sur le noyau lactone.

- L'invention a aussi pour objet la thymidine 5'-(trihydrogène diphosphate),P'-[3,4,6-tridésoxy-3-(diméthylamino)D-.xylo.-hexopyranosyl] ester (dTDP-D-désosamine) et les sels
 d'addition avec les bases, dont un exemple de préparation est
 décrit plus loin dans la partie expérimentale.
- L'invention a aussi pour objet une séquence d'ADN isolée représentée à la figure 3 (séquence de SEQ ID N° 6) correspondant à la région eryAI-eryK du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine et a particulièrement pour objet une séquence d'ADN ci-dessus comprenant :
- 15 la séquence eryBIV correspondant à l'ORF13 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 242 au nucléotide 1207) et codant pour une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase,
- la séquence eryBV correspondant à l'ORF14 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 1210 au nucléotide 2454) et codant pour 20 une mycarosyltransférase,
 - la séquence eryCVI correspondant à l'ORF15 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 2510 au nucléotide 3220) et codant pour une dTDP-D-6-désoxyhexose 3-N-méthyltransférase,
- la séquence eryBVI correspondant à l'ORF16 (séquence de SEQ 25 ID N° 6 du nucléotide 3308 au nucléotide 4837) et codant pour une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-déshydratase,
 - la séquence eryCIV correspondant à l'ORF17 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 4837 au nucléotide 6039) et codant pour une dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase,
- 30 la séquence eryCV correspondant à l'ORF18 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 6080 au nucléotide 7546) et codant pour une dTDP-D-4,6-didésoxyhexose 3,4-réductase et
- la séquence eryBVII correspondant à l'ORF19 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) et codant
 pour une dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,5 épimérase.

La séquence d'ADN ci-dessus montrée à la figure 3 est une séquence d'ADN génomique qui peut être obtenue, par exemple, par sous-clonage de fragments de restriction de cosmides contenant une banque d'ADN génomique de Sacerythraea, selon des conditions opératoires dont une description détaillée est donnée plus loin.

L'invention a plus particulièrement pour objet une 5 séquence d'ADN isolée représentée à la figure 3 choisie parmi la séquence eryBIV correspondant à l'ORF13 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 242 au nucléotide 1207), la séquence eryBV correspondant à l'ORF14 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 1210 au nucléotide 2454), la séquence eryCVI 10 correspondant à l'ORF15 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 2510 au nucléotide 3220), la séquence eryBVI correspondant à l'ORF16 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 3308 au nucléotide 4837), la séquence eryCIV correspondant à l'ORF17 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 4837 au nucléotide 15 6039), la séquence eryCV correspondant à l'ORF18 (séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 6080 au nucléotide 7546) ou la séquence eryBVII correspondant à l'ORF19 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) et les séquences qui hybrident et/ou présentent des homologies significatives 20 avec cette séquence ou des fragments de celle-ci et ayant la même fonction.

L'invention a tout particulièrement pour objet la séquence d'ADN isolée eryBV représentée à la figure 3 correspondant à l'ORF14 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléo-25 tide 1210 au nucléotide 2454) et codant pour une mycarosyltransférase.

La séquence eryBIV correspondant à l'ORF13 code pour un polypeptide ayant 322 acides aminés (SEQ ID N° 7), la séquence eryBV correspondant à l'ORF14 code pour un polypep30 tide ayant 415 acides aminés (SEQ ID N° 8), la séquence eryCVI correspondant à l'ORF15 code pour un polypeptide ayant 237 acides aminés (SEQ ID N° 9), la séquence eryBVI correspondant à l'ORF16 code pour un polypeptide ayant 510 acides aminés (SEQ ID N° 10), la séquence eryCIV correspondant à l'ORF17 code pour un polypeptide ayant 401 acides aminés (SEQ ID N° 14), la séquence eryCV correspondant à l'ORF18 code pour un polypeptide ayant 489 acides aminés (SEQ ID N° 11) et la séquence eryBVII correspondant à l'ORF19 code pour un

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

8

polypeptide ayant 193 acides aminés (SEQ ID N° 12).

La mise en évidence des activités enzymatiques respectives indiquées ci-dessus a été réalisée par introduction d'une délétion interne au gène correspondant telle 5 qu'illustrée plus loin dans la partie expérimentale.

Les séquences d'ADN qui hybrident ainsi que les séquences d'ADN qui présentent des homologies significatives et ayant la même fonction ont la même signification que celle indiquée précédemment.

L'invention a aussi pour objet un polypeptide codé par l'une des séquences d'ADN ci-dessus et a spécialement pour objet un polypeptide correspondant à une ORF représentée à la figure 3, choisie parmi l'ORF13 (ayant la séquence de SEQ ID N° 7), l'ORF14 (ayant la séquence de SEQ ID N° 8), l'ORF15 15 (ayant la séquence de SEQ ID N° 9), l'ORF16 (ayant la séquence de SEQ ID N° 10), l'ORF17 (ayant la séquence de SEQ ID N° 14), l'ORF18 (ayant la séquence de SEQ ID N° 11) ou l'ORF19 (ayant la séquence de SEQ ID N° 12) et les analogues de ce peptide.

Les analogues du polypeptide ont la même signification que celle indiquée précédemment.

L'invention a plus spécialement pour objet le polypeptide correspondant à l'ORF14 représentée à la figure 3 (ayant la séquence de SEQ ID N° 8) et ayant une activité 25 mycarosyltransférase, dénommé EryBV.

La connaissance de chaque séquence d'ADN eryB ou eryC de l'invention indiquée ci-dessus et montrée à la figure 2 ou à la figure 3 permet de reproduire la présente invention par exemple par des méthodes connues de synthèse chimique ou par 30 criblage d'une banque génomique à l'aide de sondes d'oligonucléotides de synthèse par les techniques connues d'hybridation ou par amplification par PCR.

Les polypeptides de l'invention peuvent être obtenus par les méthodes connues, par exemple par synthèse chimique ou 35 par la méthodologie de l'ADN recombinant par expression dans une cellule hôte procaryote ou eucaryote.

Un autre objet de l'invention concerne l'utilisation d'au moins l'une des séquences d'ADN choisie parmi les

séquences eryBII (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 48 au nucléotide 1046), eryCIII (séquence complémentaire de SEQ ID Nº 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308) ou eryCII (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du 5 nucléotide 2322 au nucléotide 3404) représentées à la figure 2, eryBIV (séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 242 au nucléotide 1207), eryBV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 1210 au nucléotide 2454), eryCVI (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 2510 au nucléotide 3220), eryBVI (séquence 10 de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 3308 au nucléotide 4837), eryCIV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 4837 au nucléotide 6039), eryCV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 6080 au nucléotide 7546) ou eryBVII (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) représentées à la 15 figure 3, pour synthétiser des métabolites secondaires hybrides chez Sac. erythraea.

Par métabolites secondaires hybrides, on entend soit des analogues de l'érythromycine, c'est-à-dire des dérivés de l'érythromycine ayant une ou plusieurs modifications portant sur la partie sucre et possédant une activité antibiotique, soit des précurseurs de l'érythromycine tels que le 6-désoxyérythronolide B ou l'érythronolide B auxquels sont attachés un ou plusieurs résidus sucre modifiés ou non et ne possédant pas d'activité antibiotique. Le résidu sucre modifié peut être par exemple, le 4-céto-L-mycarose.

La synthèse de métabolites secondaires hybrides chez Sac. erythraea par utilisation de séquences d'ADN eryB ou eryC de l'invention peut être réalisée par exemple, par l'inactivation d'un ou plusieurs gènes eryB ou eryC ci-dessus et l'introduction d'un ou plusieurs gènes exogènes ou de leurs dérivés obtenus par exemple par mutagénèse, ayant des séquences nucléotidiques codant pour des enzymes ayant la même fonction chez des souches productrices d'autres macrolides, par exemple la tylosine, la picromycine ou la méthymycine. En particulier, l'introduction de gènes exogènes peut être effectuée par intégration d'une séquence d'ADN obtenue selon la méthodologie du "DNA shuffling" (Stemmer, 1994) ou par la construction d'une séquence d'ADN chimère, par

PCT/FR98/01593

exemple à partir d'une séquence eryB ou eryC de l'invention intervenant dans le transfert d'un résidu sucre, par exemple la séquence eryCIII ou eryBV, et de gènes homologues isolés à partir de souches productrices de macrolides, par exemple 5 Streptomyces fradiae, Streptomyces olivaceus, Streptomyces venezuelae ou Streptomyces antibioticus.

L'invention concerne aussi l'utilisation d'au moins l'une des séquences d'ADN choisie parmi les séquences eryBII (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 48 au 10 nucléotide 1046), eryCIII (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308) ou eryCII (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 2322 au nucléotide 3404) représentées à la figure 2, eryBIV (séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 242 au nucléotide 1207), eryBV 15 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 1210 au nucléotide 2454), eryCVI (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 2510 au nucléotide 3220), eryBVI (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 3308 au nucléotide 4837), eryCIV (séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 4837 au nucléotide 6039), eryCV 20 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 6080 au nucléotide 7546) ou eryBVII (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) représentée à la figure 3 ou d'un fragment de cette séquence, comme sondes d'hybridation.

Les séquences d'ADN eryB ou eryC de l'invention peuvent 25 être utilisées pour constituer des sondes d'hybridation d'au moins 19 nucléotides, permettant d'isoler des gènes homologues dans des souches productrices de macrolides en utilisant les méthodes classiques d'hybridation d'acides nucléiques immobilisées sur des filtres ou d'amplification par PCR, selon les conditions décrites par Sambrook et al. (1989).

L'invention concerne particulièrement l'utilisation de la séquence d'ADN eryCIII représentée à la figure 2 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléo35 tide 2308 = séquence complémentaire de SEQ ID N° 4) comme sonde d'hybridation pour isoler des gènes homologues responsables de la glycosylation de la macrolactone chez une souche productrice de macrolide.

L'invention concerne plus particulièrement l'utilisation ci-dessus, dans laquelle les gènes homologues sont les gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine chez S. antibioticus.

L'invention décrit, à titre d'exemple, l'utilisation de 5 la séquence du gène eryCIII comme sonde d'hybridation pour isoler des gènes homologues dans une souche productrice d'oléandomycine. La sonde eryCIII utilisée a permis d'isoler les gènes oleG1 et oleG2 codant pour des glycosyltransférases chez S. antibioticus impliquées dans le transfert de la 10 désosamine et de l'oléandrose sur le noyau lactone.

La caractérisation fonctionnelle des gènes oleG1 et oleG2 a permis de définir l'organisation de la partie droite du cluster des gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine chez S. antibioticus.

- L'invention a donc pour objet une séquence d'ADN isolée représentée à la figure 22 (séquence de SEQ ID N° 15) correspondant à une région du cluster de gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine comprenant :
- la séquence correspondant à l'ORF oleP1 du nucléotide 184 20 au nucléotide 1386,
 - la séquence correspondant à l'ORF *ole*Gl du nucléotide 1437 au nucléotide 2714 codant pour une activité glycosyltrans-férase,
- la séquence correspondant à l'ORF oleG2 du nucléotide 2722 25 au nucléotide 3999 codant pour une activité glycosyltrans-férase,
 - la séquence correspondant à l'ORF oleM du nucléotide 3992 au nucléotide 4720 (= séquence de SEQ ID N° 20) et

La séquence d'ADN ci-dessus montrée à la figure 22 (séquence de SEQ ID N° 15) est une séquence d'ADN génomique qui peut être obtenue par exemple à partir d'un cosmide couvrant la partie droite du cluster de gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine par hybridation avec une sonde eryCIII, selon les conditions opératoires dont une description détaillée est donnée plus loin.

L'invention a plus particulièrement pour objet une

séquence d'ADN isolée représentée à la figure 22 choisie parmi la séquence correspondant à l'ORF oleG1 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 1437 au nucléotide 2714 codant pour une activité glycosyltransférase et la séquence correspondant à l'ORF oleG2 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 2722 au nucléotide 3999) codant pour une activité glycosyltransférase.

L'invention a tout particulièrement pour objet une séquence d'ADN isolée ci-dessus correspondant à l'ORF oleG1 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 1437 au nucléotide 2714) codant pour une activité désosaminyltransférase, ainsi qu'une séquence d'ADN isolée ci-dessus correspondant à l'ORF oleG2 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 2722 au nucléotide 3999) codant pour une activité oléandrosyl-15 transférase.

La séquence correspondant à l'ORF oleG1 code pour un polypeptide ayant 426 acides aminés (séquence de SEQ ID N° 17) et la séquence correspondant à l'ORF oleG2 code pour un polypeptide ayant 426 acides aminés (séquence de SEQ ID 20 N° 18).

La mise en évidence des activités enzymatiques respectives indiquées ci-dessus a été réalisée par altération du gène correspondant telle qu'illustrée plus loin dans la partie expérimentale.

L'invention a aussi pour objet le polypeptide codé par la séquence d'ADN correspondant à l'ORF oleG1 et ayant une activité désosaminyltransférase (séquence de SEQ ID N° 17) et le polypeptide codé par la séquence d'ADN correspondant à l'ORF oleG2 et ayant une activité oléandrosyltransférase 30 (séquence de SEQ ID N° 18).

Les polypeptides ci-dessus dénommés respectivement OleG1 et OleG2 peuvent être obtenus par les méthodes connues indiquées ci-dessus.

L'invention a aussi pour objet un procédé de préparation 35 de métabolites secondaires hybrides chez Sac. erythraea dans lequel:

- on isole une séquence ADN contenant au moins une séquence eryB ou une séquence eryC du cluster de gènes de la bio-

synthèse de l'érythromycine représentée à la figure 2 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1) ou à la figure 3 (séquence de SEQ ID N°6),

- on crée une modification dans la dite séquence et on 5 obtient une séquence altérée,
 - on intègre la séquence altérée dans le chromosome de la souche hôte et on obtient une souche modifiée,
- on cultive la souche modifiée dans des conditions permettant la formation du métabolite secondaire hybride et
 10 - on isole le métabolite secondaire hybride.

La modification de la séquence d'ADN peut être réalisée par exemple par une addition et/ou par une délétion de séquences d'ADN d'au moins un nucléotide, dans une séquence eryB ou eryC de l'invention qui code pour l'une des enzymes correspondantes indiquées ci-dessus.

L'intégration de la séquence altérée dans la souche hôte peut être réalisée par exemple par la méthodologie de la recombinaison homologue qui peut être effectuée selon le schéma montré à la figure 4 et conduit à la génération de 20 mutants chromosomiques de souches Sac. erythraea que l'on cultive ensuite selon les méthodes générales connues de culture cellulaire.

L'invention a particulièrement pour objet le procédé cidessus dans lequel la séquence ADN code pour l'une des 25 enzymes choisie parmi une

- dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 2,3-réductase;
- désosaminyltransférase,
- dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,4-isomérase,
- dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase,
- 30 mycarosyltransférase,
 - dTDP-D-6-désoxyhexose 3-N-méthyltransférase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-déshydratase,
 - dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase,
 - dTDP-D-4,6-didésoxyhexose 3,4-réductase ou
- 35 dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,5 épimérase.

L'invention a plus particulièrement pour objet le procédé ci-dessus dans lequel l'altération de la séquence résulte dans l'inactivation d'au moins l'une des enzymes

indiquées ci-dessus.

L'inactivation d'au moins l'une des enzymes est mise en évidence, d'une part par l'absence de production d'érythromycine, d'autre part par l'accumulation de précurseurs de l'érythromycine tels que le 6-désoxyérythronolide B, l'érythronolide B ou le 3-α-mycarosyl érythronolide B et/ou l'accumulation de métabolites secondaires hybrides tels que définis précédemment dans les surnageants de cultures des souches modifiées correspondantes.

L'invention concerne tout particulièrement le procédé ci-dessus dans lequel l'enzyme inactivée est une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase ou dans lequel l'enzyme inactivée est une dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase ou dans lequel l'enzyme inactivée est une mycarosyltransférase ou dans lequel l'enzyme inactivée est une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase.

L'invention concerne aussi le procédé ci-dessus dans lequel le métabolite secondaire hybride isolé est un analogue de l'érythromycine choisi parmi la 4"-céto-érythromycine, la 20 4'-hydroxy-érythromycine ou la 3"-C désméthyl-2",3"-ène-érythromycine ou dans lequel le métabolite secondaire hybride isolé est le désosaminyl érythronolide B.

Des exemples de mise en oeuvre du procédé de l'invention sont donnés dans la partie expérimentale. L'accumulation de 25 métabolites secondaires hybrides dans des souches de Sac. erythraea modifiées est également décrite plus loin.

L'invention concerne aussi une souche de Sac. erythraea modifiée dans laquelle au moins l'une des enzymes choisie parmi une

- 30 dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase,
 - désosaminyltransférase,
 - dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,4-isomérase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase,
 - mycarosyltransférase,
- 35 dTDP-D-6-désoxyhexose 3-N-méthyltransférase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-déshydratase,
 - dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase,
 - dTDP-D-4,6-didésoxyhexose 3,4-réductase ou

- dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,5 épimérase est inactivée et produisant au moins un métabolite secondaire hybride.

L'invention concerne particulièrement la souche de Sac.

5 erythraea modifiée BII92 dans laquelle une dTDP-4-céto-L-6désoxyhexose 2,3-réductase est inactivée et produisant la
3"-C désméthyl-2",3"-ène-érythromycine C, la souche de Sac.
erythraea modifiée BIV87 dans laquelle une dTDP-4-céto-L-6désoxyhexose 4-réductase est inactivée et produisant la 4"
10 céto-érythromycine, la souche de Sac. erythraea modifiée
CIV89 dans laquelle une dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase est inactivée et produisant la 4'-hydroxyérythromycine D
ainsi que la souche de Sac. erythraea modifiée BV88 dans
laquelle une mycarosyltransférase est inactivée et produisant

15 du désoaminyl érythronolide B. Des constructions détaillées
des souches ci-dessus sont données plus loin dans la partie
expérimentale.

L'invention concerne aussi un procédé de préparation de précurseurs de l'oléandomycine chez S. antibioticus dans 20 lequel

on crée une altération de la séquence du gène choisie parmi la séquence d'ADN correspondant à l'ORF oleG1 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 1437 au nucléotide 2714) et la séquence d'ADN correspondant à l'ORF oleG2 (séquence 25 de SEQ ID N° 15 du nucléotide 2722 au nucléotide 3999) dans le chromosome d'une souche hôte et obtient une souche modifiée,

- on cultive la souche modifiée dans des conditions permettant l'accumulation des précurseurs de l'oléandomycine 30 et

- on isole ces précurseurs.

L'altération de la séquence d'ADN peut être réalisée par exemple par interruption du gène cible dans la souche s. antibioticus, par exemple par intégration d'un plasmide par la méthodologie de la recombinaison homologue et conduit à la génération de mutants chromosomiques de la souche sauvage.

L'invention concerne particulièrement un procédé ci-

dessus dans lequel l'altération est créée dans la séquence d'ADN correspondant à l'ORF oleG1 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 1437 au nucléotide 2714) et dont il résulte au moins l'élimination de l'activité désoaminyltransférase et 1'accumulation du précurseur de l'oléandomycine 8,8a-désoxyoléandolide.

L'accumulation d'un précurseur non glycosylé de l'oléandomycine 8,8a-désoxyoléandolide observée par interruption du gène oleG1 est due à un effet polaire transcription10 nel inactivant le gène oleG2.

Un exemple de mise en oeuvre du procédé ci-dessus est donné plus loin dans la partie expérimentale.

Matériels et méthodes générales.

15 1. Souches bactériennes, plasmides et conditions de croissance.

La souche Sac. erythraea utilisée pour la réalisation de l'invention est un variant phénotypique spontané dit "red variant" (Hessler et al., 1997) de la souche sauvage

- 20 Sac. erythraea NRRL 2338 dont la croissance est effectuée en routine soit sur milieu solide R2T2 (milieu R2T décrit par Weber et al., 1985 sans peptone), R2T20 (Yamamoto et al., 1986) ou M1-102 sur agar (Kaneda et al., 1962), soit en milieu liquide TSB (Oxoid) à 30°C.
- La souche Streptomyces lividans 1326 (John Innes Culture Collection) décrite par Hopwood et al. (1983), utilisée pour la préparation de plasmides dépourvus d'origine de réplication d'Escherichia coli tels que pIJ702 et pIJ486, a été maintenue sur milieu solide R2YE(R5) (Hopwood et al., 1985).
- JM110 (Stratagene) et DH5α.MCR (GibcoBRL), utilisées pour les préparations de plasmides, a été effectuée en routine en milieu liquide 2 x YT ou LB ou en milieu solide LB sur agar, tels que décrits par Sambrook et al. (1989). La souche
- 35 E. coli XL1-blue est utilisée pour les clonages en routine.

 La souche JM110 est utilisée pour des clonages où l'on

 utilise des sites de restriction tels que BclI. La souche

 DH5a.MCR est utilisée pour la préparation de plasmides

destinés à être introduits chez Sac. erythraea pour une transformation optimale.

La sélection des plasmides dans E. coli a été effectuée sur ampicilline (Sigma) à 100 μ g/ml.

Les souches Bacillus subtilis ATCC 6633 ou Bacillus pumilus ATCC 14884 ont été utilisées comme souches indicatrices pour évaluer la production d'érythromycine dans des essais biologiques par antibiogramme.

Les plasmides Litmus28, pUC18 et pUC19 (New England
10 Biolabs) ont été utilisés en routine pour les sous-clonages.
Le vecteur pIJ702 (Katz et al., 1983) a été obtenu du John
Innes Institute. Le vecteur pIJ486 (Ward et al., 1986) a été
obtenu de C.J. Thompson (Université de Bâle, Suisse). Le
phagmide pTZ18R a été obtenu de Pharmacia Biotech. Le vecteur
15 navette coli-streptomyces pUWL218 (Wehmeier, 1995) utilisé
pour l'intégration chromosomique dans Sac. erythraea a été
obtenu de W.Piepersberg (Université de Wuppertal, Allemagne).
2. Manipulation de l'ADN et séquençage.

Les méthodes générales de biologie moléculaire utilisées 20 sont décrites par Sambrook et al., 1989.

Les réactifs d'origine commerciale ont été utilisés incluant les enzymes de restriction (New England Biolabs et Boehringer Mannheim), le fragment de Klenow de l'ADN polymerase I (Boehringer Mannheim). La trousse "DNA ligation system" (Amersham) a été utilisée pour effectuer les ligations et la trousse Plasmid Midi kit (Quiagen) ou RPM kit (Biol01 Inc.) pour purifier l'ADN plasmidique.

La préparation de l'ADN du bactériophage λ a été réalisée selon Ausubel et al. (1995) et l'isolement de l'ADN---30 chromosomique de Sac. erythraea selon Hopwood et al. (1985).

La transformation de S. lividans et l'isolement des plasmides ont été effectués selon Hopwood et al. (1985). 3. Préparation de l'érythronolide B et du $3-\alpha$ -mycarosyl érythronolide B.

L'érythronolide B et le 3-α-mycarosyl érythronolide B ont été purifiés à partir d'extraits de culture du mutant eryCI (clone WHB2221 décrit par Dhillon et al., 1989) par chromatographie sur gel d'aminopropyl (LichroprepNH2 25-40 μ,

PCT/FR98/01593

WO 99/05283

18

Merck) avec un gradient d'élution par des mélanges chlorure de butyle/chlorure de méthylène successifs (100:0, 80:20, 50:50 et 20:80) suivi d'un gradient d'élution linéaire par le mélange chlorure de butyle/méthanol variant de 99:1 à 90:10.

- 5 Les fractions contenant les produits attendus sont amenées à sec sous vide puis analysées par chromatographie en couche mince (ccm). L'érythronolide B est ensuite cristallisé dans un mélange acétate d'éthyle/hexane puis recristallisé dans l'éthanol. Le 3-α-mycarosyl érythronolide B est cristallisé
- 10 deux fois dans un mélange acétate d'éthyle/hexane.

Milieux cités.

1. R2T2:

Pour 1 litre de solution aqueuse : sucrose 103 g ; K_2SO_4 0,25g; extrait de levure 6,5 g; tryptone 5,0 g; bactoagar

- 15 22,0 g ; eau distillée qsp 860 ml. La solution est stérilisée par autoclavage pendant 30 minutes à 120°C. Au moment de l'utilisation, les solutions stériles suivantes sont ajoutées : 20 ml de glucose à 50 % ; 25 ml de Tris-HCl 1M, pH7,0 ; 5 ml de $\mathrm{KH_2PO_4}$ à 0,5 % ; 2,5 ml de NaOH 1N ; 50 ml
- 20 de CaCl₂ 1M ; 50 ml de MgCl₂,6H₂O 1M et 2 ml de solution de "trace elements" (Hopwood et al., 1985).

2. R2T20:

Pour un litre de solution aqueuse : milieu R2T2 contenant 206 g de sucrose.

- 25 3. M1-102 (Kaneda et al., 1962) :
 - Pour 1 litre de solution aqueuse : glucose 5 g ; sucre brun commercial 10 g ; tryptone 5 g ; extrait de levure 2,5 g ; Versène 36 mg; eau courante 1000 ml; pH final ajusté à 7,0 à 7,2 avec KOH. La solution est stérilisée par autoclavage.
- 30 pendant 30 minutes à 120°C.
 - 4. R2YE(R5) (Hopwood et al., 1985) :

Pour 1 litre de solution aqueuse : sucrose 103 g ; K2SO4 0,25 g; MgCl₂,6H₂O 10,12 g; casaminoacides 0,1 g; solution de "trace elements" 2 ml ; extrait de levure 5 g ;

35 5,72 g ; bactoagar 15 g ; eau distillée qsp 940 ml. La solution est stérilisée par autoclavage pendant 30 minutes à 120°C. Au moment de l'utilisation, les solutions stériles suivantes sont ajoutées : 10 ml de KH2PO4 0,5 % ; 20 ml de

 ${
m CaCl}_2$ 1M ; 15 ml de L-proline à 20 % ; 20 ml de glucose à 50 % et 1 ml de ${
m CuCl}_2$ 10mM.

5. 2 x TY:

Pour 1 litre de solution aqueuse : tryptone 10 g ; extrait de 5 levure 10 g ; NaCl 5 g.

6. Tampon PT:

Pour 1 litre de solution aqueuse : sucrose 100 g ; K₂SO₄ 0,25 g ; MgCl₂6H₂O 5,1 g ; solution de "trace elements" 2 ml ; eau distillée qsp 875 ml. La solution est stérilisée 10 par autoclavage pendant 30 minutes à 120°C. Au moment de l'utilisation, les solutions stériles suivantes sont ajoutées : 5 ml de CaCl₂ et 20 ml de TES 5,3 %. 7. Sucrose-succinate (Caffrey et al., 1992) :

Pour 1 litre de solution aqueuse : sucrose 0,2 M ; acide
15 succinique 20 mM ; phosphate de potassium 20 mM (pH 6,6) ;
sulfate de magnésium 5 mM ; nitrate de potassium 100 mM ;
solution de "trace elements" 2 ml. La solution est stérilisée
par autoclavage pendant 30 minutes à 120°C.

Les figures ci-annexées illustrent certains aspects de 20 l'invention.

La figure 1 représente la voie de biosynthèse de l'érythromycine A.

La figure 2 représente la séquence nucléotidique (séquence directe et complémentaire de SEQ ID N° 1) de la 25 région eryG-eryAIII du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine comprenant les ORFs 7, 8 et 9 et leurs séquences protéiques déduites.

La figure 3 représente la séquence nucléotidique (séquence de SEQ ID N° 6) de la région eryAI-eryK du cluster 30 de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine comprenant les ORFs 13 à 19 et leurs séquences protéiques déduites.

La figure 4 représente le schéma de substitution de gène par recombinaison homologue.

La figure 5A représente l'organisation de la partie 35 gauche du cluster des gènes de la biosynthèse de l'érythromycine chez Sac. erythraea dont les ORFs 1 à 9 sont indiquées par des flèches ainsi qu'une carte de restriction des plasmides pK62, pBCK1, pKB22, pBK44, pBIISB, pEco2 et pK23,

générés à partir du clone génomique λSE5.5. (Abréviations des enzymes de restriction : B, BamHI ; Bc, BclI ; Bg, BglII ; E, EcoRI ; K, KpnI ; M, MluI ; P, PstI ; S, SacI ; Sa, SalI.)

La figure 5B représente l'organisation de la partie 5 droite du cluster des gènes de la biosynthèse de l'érythromycine chez Sac. erythraea dont les ORFs 13 à 21 sont indiquées par des flèches ainsi qu'une carte de restriction des plasmides pBK6-12, pCN9, pNCO28, pNB49, pNCO62, pPSP4, pNCO62X et pBAB18. (Abréviations des enzymes de restriction :

10 B, BamHI; Ba, BalI; Bc, BclI; C, ClaI; E, EcoRI; K, KpnI; N, NcoI; Ns, NsiI; P, PstI; Pv, PvuII; S, SacI; Sc, ScaI; Sh, SphI; Sp, SpeI; X, XbaI; Xh, XhoI).

La figure 6A représente le schéma de construction du plasmide pBII Δ .

La figure 6B représente une carte de restriction du plasmide pUWL218.

La figure 6C représente une carte de restriction du plasmide pBII Δ .

La figure 7A représente le schéma de construction du 20 plasmide pdel88.

La figure 7B représente le schéma de construction du plasmide pdel88A.

La figure 7C représente le schéma de construction du plasmide pOBB.

La figure 7D représente le schéma de construction et une carte de restriction du plasmide pCIIIΔ.

La figure 8A représente le schéma de construction du plasmide pCII Δ .

La figure 8B représente une carte de restriction du 30 plasmide pORT1.

La figure 8C représente une carte de restriction du plasmide $pCII\Delta$.

La figure 9A représente le schéma de construction du plasmide $pBIV\Delta$.

La figure 9B représente une carte de restriction du plasmide pBIV Δ .

La figure 10A représente le schéma de construction du plasmide $pBV\Delta$.

La figure 10B représente une carte de restriction du plasmide pBVA.

La figure 11A représente le schéma de construction du plasmide pPSTI.

La figure 11B représente une carte de restriction du plasmide pPSTI.

La figure 12A représente le schéma de construction du plasmide pXhoI.

La figure 12B représente une carte de restriction du 10 plasmide pXhoI.

La figure 13A représente le schéma de construction du plasmide pCIV Δ .

La figure 13B représente une carte de restriction du plasmide $pCIV\Delta$.

15 La figure 14A représente le schéma de construction du plasmide $pCV\Delta$.

La figure 14B représente une carte de restriction du plasmide pCV Δ .

La figure 15 représente l'analyse par Southern blot des 20 souches mutantes BII92, CIII68, CII62, BIV87, BV88, CIV89 et CV90, comparativement à la souche sauvage "red variant" notée Wt. Pour chaque mutant, l'enzyme de restriction utilisée est indiquée en-dessous de chaque blot et la taille des bandes détectées devant chaque blot est estimée par rapport aux 25 marqueurs de poids moléculaire λ -HindIII et λ -BstEII (non détectables par auto-radiographie).

La figure 16 représente l'analyse par PCR des souches mutantes BII91, CIII68, CII62, BIV87, BV88, CIV89 et CV90, comparativement à la souche sauvage "red variant" notée Wt et 30 aux plasmides pBIIΔ, pCIIIΔ, pCIIΔ, pBIVΔ, pBVΔ, PCIVΔ et pCVΔ utilisés respectivement pour obtenir le mutant par recombinaison homologue. Les tailles des bandes détectées par coloration au bromure d'éthydium sont estimées par rapport aux marqueurs de poids moléculaire ΦX174-HaeIII ou λ-BstEII.

La figure 17 représente l'analyse par CCM des métabolites produits par les souches mutantes BII92, CIII68, CII62, BIV87, BV88, CIV89 et CV90, comparativement aux produits standards érythromycine A (Er A), érythronolide B (EB) et

PCT/FR98/01593

 $3-\alpha$ -mycarosyl érythronolide B (MEB).

La figure 18 représente l'analyse par SDS-PAGE de la purification de la protéine EryCIII successivement après extraction à l'urée 7M (ligne 2), chromatographie Q Sépharose (ligne 3), chromatographie Superdex (ligne 4), chromatographie Q source (ligne 6) avec des marqueurs standard de poids moléculaire (lignes 1 et 5);

La figure 19 représente l'analyse par CMM du test d'activité biologique de la protéine EryCIII, par incubation 10 avec d-TDP-D-désosamine (ligne 2) ou avec d-TDP-D-désosamine et 3-α-mycarosyl érythronolide B (MEB) (ligne 3) comparativement au contrôle MEB (ligne 1) et au contrôle érythromycine A (ligne 4). Les pointillés marquent les zones montrant une activité antibiotique par autobiogramme sur B. pumilus.

La figure 20 représente la localisation des six cosmides (cosAB35, cosAB76, cosAB87, cosAB67, cosAB63 et cosAB61) couvrant l'ensemble du cluster des gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine. Les fragments de restriction BamHI (noté B) hybridant avec les sondes notées str M, D, E et les fragments 20 BamHI (3,5 kb et 2,7 kb) hybridant avec la sonde eryCIII sont montrés.

La figure 21 représente l'organisation de la partie droite du cluster des gènes de la biosynthèse de l'oléandromycine chez S. antibioticus dont les différentes ORFs (notées 0leP1, oleG1, oleG2, oleM, oleY, oleP et oleB) sont indiquées par des flèches ainsi qu'une carte de restriction du plasmide pC035-S et l'insert du plasmide pC03 généré à partir du pC035-S. La double flèche indique l'insert correspondant à la séquence de la figure 22 (abréviations des enzymes de restriction: B, BamHI; Bg, BglII; K, KpnI; S, SacI; Sh, SphI; l'étoile indique qu'il ne s'agit pas d'un site unique).

La figure 22 représente la séquence nucléotidique (séquence de SEQ ID N° 15) de la région couvrant les gènes 35 oleP1, oleG1, oleG2, oleM et oleY de la biosynthèse de l'oléandomycine et leurs séquences protéiques déduites.

EXEMPLE 1 : clonage et séquençage de la région eryG-eryAIII du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine.

Un fragment d'ADN génomique de Sac. erythraea NRRL 2338 ayant > 20 kb en aval du gène ermE couvrant notamment les ORFs 3 à 9 et correspondant au clone λSE5.5 ainsi que la séquence nucléotidique d'un fragment de 4,5 kb correspondant 5 à la région du cluster ery comprise entre 3,7 kb et 8,0 kb à partir de l'extrémité 3' du gène ermE et comprenant les ORFs 3, 4, 5 et 6 ont été décrits par Haydock et al. (1991).

En tenant compte de la carte de restriction montrée par Haydock et al. (1991), des sous-clones ont été dérivés du 10 clone λSE5.5 par sous-clonage de fragments de restriction dans pUC19. Les plasmides pKB22, pBK44, pBIISB et pEco2 ont été ainsi générés selon la figure 5A de la façon suivante :

A partir de l'ADN du clone \(\lambda \text{E5.5}\) digéré par l'enzyme de restriction \(Kpn\text{I}\), les plasmides pK62 et pK66 ont été

15 directement construits par sous-clonage du fragment \(Kpn\text{I}\) de 5,8 kb dans pUC19, le plasmide pK66 correspondant au même fragment \(Kpn\text{I}\) sous-cloné avec une orientation inversée de l'insert par rapport au vecteur. Le plasmide pKB22 contenant un insert de 2,9 kb a été ensuite dérivé du plasmide pK66 par excision du fragment \(Bam\text{HI} - Bgl\text{II}\) (2,9 kb) couvrant l'ORF8 ainsi qu'une partie des ORFs 7 et 9 par digestion avec les enzymes de restriction \(Bam\text{HI} = Bgl\text{II}\). De la même façon, le plasmide pKB44 contenant un insert de 2,9 kb a été obtenu à partir du plasmide pK62 par excision du fragment \(Bam\text{HI} - Bgl\text{II}\)

25 (2,9 kb) couvrant le gène eryG correspondant aux ORFs 5 et 6 et le gène eryF correspondant à l'ORF4.

Le plasmide pBIISB a été dérivé du plasmide pBK44 par sous-clonage dans pUC19 du fragment SalI de 600 pb obtenu à partir du plasmide pBK44 digéré par l'enzyme de restriction—30 SalI (figure 5A).

A partir de l'ADN du clone λSE5.5 digéré par l'enzyme de restriction *Eco*RI, le plasmide pEco2 a été directement construit par sous-clonage du fragment *Eco*RI (2,2 kb) dans pUC19.

Les sous-clones pKB22, pBK44, pBIISB et pEco2 ainsi obtenus ont été ensuite séquencés. L'analyse a été faite sur des échantillons d'ADN plasmidique, préalablement purifié sur une colonne de Quiagen 100 (Quiagen), sur le séquenceur automatique ABI prism 377. Les réactions de séquençage ont été réalisées par la méthode de Sanger (1977) en utilisant les amorces M13 conventionnelles ou des amorces synthétiques et des didésoxynucléosides triphosphate fluorescents et la polymérase Taq FS (Perkin Elmer) en présence de 5 % de diméthylsulfoxide, les amorces synthétiques utilisées ayant les séquences suivantes :

	C3R2	TCCTCGATGGAGACCTGCC	(SEQ	ID	Νο	22)
	B2R1	GAGACCATGCCCAGGGAGT	(SEQ	ID	Ν°	23)
10	C3S2	TCTGGGAGCCGCTCACCTT	(SEQ	ID	И°	24)
	C2R1	GACGAGGCCGAAGAGGTGG	(SEQ	ID	И۰	25)
	C2S	GCACACCGGAATGGATGCG	(SEQ	ID	Νο	26)
	fullC3S	CCGTCGAGCTCTGAGGTAA	(SEQ	ID	И°	27)
	fullC3R	GCCCGAGCCGCACGTGCGT	(SEQ	ID	Ν°	28) et
15	C4	TGCACGCGCTGCTGCCGACC	(SEQ	ID	Ν°	29).

L'assemblage des données de séquence a été réalisé avec le logiciel Autoassembler $^{\rm TM}$ pakage (Applied Biosystem). Les séquences ont été analysées en utilisant l'ensemble des logiciels GCG (Devereux 1984).

- Les séquences nucléotidiques obtenues ont permis d'établir la séquence nucléotidique de 3412 bp de la figure 2 (séquence directe et complémentaire de SEQ ID N° 1) dans laquelle trois ORFs (7, 8 et 9) ont été identifiées respectivement du nucléotide 8957 au nucléotide 7959, du nucléotide 25 10219 au nucléotide 8957 et du nucléotide 11315 au nucléotide 10233 (numérotés dans la figure 2 à partir du site BamHI situé à l'extrémité 5' du gène ermE) (respectivement séquence
- complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 48 au nucléotide 1046, du nucléotide 1046 au nucléotide 2308 et du nucléotide 30 2322 au nucléotide 3404) et correspondant respectivement aux gènes eryBII, eryCIII et eryCII selon Liu et Thorson (1994) dont les caractérisations fonctionnelles n'avaient pas encore
- été identifiées. Les trois ORFs 7, 8 et 9 ont la même orientation, la lecture se faisant à partir de la région 3' 35 du gène eryAIII.

Des échantillons de *E. coli* XL1-blue contenant la région codante des ORFs ci-dessus ont été déposés à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM) INSTITUT

PASTEUR, 25, Rue du Docteur Roux 75724 PARIS CEDEX 15 FRANCE, le 16 juillet 1997 :

- le plasmide pK62 comprenant la séquence codante pour l'ORF7, l'ORF8 et une partie de l'ORF9 sous le numéro I-1897,
- 5 le plasmide pEco2 comprenant la séquence codante pour l'ORF9 et une partie de l'ORF8 sous le numéro I-1899.

EXEMPLE 2 : construction du plasmide pBIIA.

Un plasmide d'intégration, dénommé pBII∆ et portant une délétion dans le gène eryBII codant pour l'ORF7, a été 10 construit selon le schéma de la figure 6A.

Le fragment BcII-BamHI de 598 pb a été délété dans le plasmide pK62 obtenu à l'exemple 1 par digestion avec les enzymes BcII et BamHI. Le plasmide pBCK1 résultant a été ensuite digéré avec les enzymes de restriction MluI et BgIII de façon à déléter un fragment ayant 853 pb à l'intérieur de l'ORF7 du nucléotide 8011 au nucléotide 8863 de la séquence de la figure 2. Après remplissage des extrémités à l'aide du fragment de Klenow de l'ADN polymérase I, le plasmide contenant la délétion, a été religaturé et transformé dans 20 E. coli XL1-blue. A partir du plasmide p19BIIA ainsi généré, le fragment KpnI-HindIII (4,3 kb) qui porte la délétion a été sous-cloné dans le plasmide pUWL218 (figure 6B). La présence de la délétion de 853 pb du nucléotide 8011 au nucléotide 8863 dans le plasmide pBIIA ainsi généré (figure 6C) a été 25 confirmée par séquençage.

Le plasmide pBII Δ a ensuite été transféré dans la souche $E.\ coli.DH5\alpha MRC$, puis utilisé pour transformer Sac. erythraea.

EXEMPLE 3: construction d'une souche Sac. erythraea ery BIIA 30 (BII92).

La construction d'une souche Sac. erythraea dans laquelle le gène eryBII porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide pBIIΔ préparé à l'exemple 2 et le processus d'intégration ont été réalisés de la façon 35 suivante :

La préparation des protoplastes a été réalisée selon la méthode décrite par Weber et Losick (1988), en utilisant du PEG 3350 (Sigma) au lieu de PEG 1000 et un tampon P modifié

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

26

(dénommé PT) contenant ${\rm MgCl}_2$, ${\rm 6H}_2{\rm O}$ 28 mM et sans ${\rm PO}_4{\rm H}_2{\rm K}$ au lieu des tampons P, L ou T décrits, selon les conditions opératoires suivantes :

Les cellules (au moins 10⁸ spores) de Sac. erythraea "red variant" (dont un échantillon a été déposé à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM) INSTITUT PASTEUR, 25, Rue du Docteur Roux 75724 PARIS CEDEX 15 FRANCE, le 16 juillet 1997 sous le numéro I-1902) ont été mises à pousser dans 50 ml de milieu TBS pendant 3 à 5 jours à 30°C, 10 puis lavées dans du sucrose à 10,3 %. Les cellules ont été remises en suspension dans 50 ml de tampon PT contenant 2 à 5 mg/ml de lysozyme (Sigma), puis incubées à 30°C pendant 1 à 2 heures en désagrégeant les amas de mycélium toutes les 15 minutes jusqu'à conversion d'au moins 50 % du mycélium en 15 protoplastes. Les protoplastes ont été lavés avec 50 ml de tampon PT, remis en suspension dans 12,5 à 25 ml du même tampon, congelés lentement puis stockés à -80°C par aliquots de 200 µl.

Pour la transformation, un aliquot a été décongelé et 20 50 μ l ont été prélevés puis transférés dans un tube de 15 ml. Un à 10 μ g d'ADN plasmidique pBII Δ , préparé à l'exemple 2 à partir de la souche E. coli DH5αMRC ont été mis en solution dans 5 à 10 μ l de tampon TE (Tris HCl 10 mM pH 7,5, EDTA 1 mM) puis déposés sur la paroi du tube incliné auquel a été 25 ensuite ajouté 0,5 ml d'une solution de PEG 3350 dans le tampon PT préparée extemporanément à partir d'une solution aqueuse à 50 % que l'on dilue au demi dans le tampon 2 x PT. Après dilution avec 3 à 5 ml de tampon PT puis centrifugation à 2500 rpm pendant 15 mn, le culot a été dissocié dans 0,5-ml-30 de tampon PT et la suspension de protoplastes transformés ainsi obtenue a été immédiatement répartie sur 2 ou 3 boîtes R2T2 très sèches (3 h sous une hotte à flux laminaire). Les boîtes ont été ensuite incubées à 32°C pendant 16 à 24 h jusqu'à apparition du voile de régénération des protoplastes. 35 A partir d'une solution stock de thiostrepton (Sigma) à 50 mg/ml dans le DMSO, une quantité appropriée a été diluée dans 0,5 à 1 ml d'eau puis étalée sur les boîtes de façon à

obtenir une concentration finale de 20 µg de thiostrepton/ml

de gélose. Après absorption complète de l'antibiotique, les boîtes ont été incubées à 32°C pendant 3 à 4 jours, ce qui permet la visualisation des transformants. Les boîtes ont encore été incubées plusieurs jours jusqu'à développement 5 complet des spores.

La sélection des intégrants correspondant au premier événement de recombinaison (figure 4) a été réalisée par réplication des boîtes sporulées à l'aide de velours ou par étalement d'une suspension des spores sur des boîtes R2T2 10 contenant du thiostrepton puis incubation à 32°C, ce qui permet la croissance des clones d'intégrants potentiels.

Pour la sélection de clones ayant subi un deuxième événement de recombinaison (figure 4), 5 à 10 clones résistants au thiostrepton obtenus ci-dessus ont été mis en culture dans 8 ml de milieu liquide TSB à 30°C pendant 3 à 4 jours. 50 à 100 μl ont été prélevés et remis en culture dans les mêmes conditions. Après 4 cycles successifs de dilution et culture destinés à favoriser la perte du marqueur de résistance au thiostrepton, des protoplastes ont été préparées à partir des cellules comme indiqué ci-dessus, de façon à chasser le plasmide. Les protoplastes ont ensuite été étalés sur des boîtes R2T2 de façon à obtenir des colonies individualisées dont la sensibilité au thiostrepton a été déterminée par réplique sur des boîtes R2T2 contenant du 25 thiostrepton.

Selon la position du deuxième événement de recombinaison par rapport au site de délétion (figure 4), on peut attendre que le phénotype des colonies sensibles au thiostrepton soit du type sauvage ou du type muté porteur de la délétion.

Parmi les colonies sensibles au thiostrepton, la sélection des mutants ayant le phénotype ery a été réalisée par antibiogramme sur la souche B. pumilus ATCC 14884 sensible à l'érythromycine. La souche B. pumilus a été utilisée comme souche indicatrice pour évaluer la production d'érythromycine dans des essais biologiques par antibiogramme. Les colonies ont été étalées à l'anse de platine sur des boîtes R2T2, puis incubées pendant 3 à 4 jours à 30°C. Des zones d'agar où le mutant a poussé à confluence ont

suivante:

ensuite été prélevées à l'emporte pièce puis placées sur des boîtes A-Merck recouvertes d'une surcouche de 4 ml de 0,5 x A Merck (Antibiotic agar N°1 Merck) inoculée d'une suspension de spores de B. pumilus, puis incubées une nuit à 37°C.

La présence de la délétion attendue dans le chromosome du mutant (délétion de 853 pb du nucléotide 8011 au nucléotide 8863 de la figure 2) a ensuite été confirmée par analyse génomique par Southern blot ainsi que par PCR de la façon suivante :

- Pour l'analyse par Southern blot, le transfert d'ADN génomique, préalablement digéré avec l'enzyme de restriction appropriée, sur des membranes GeenscreenPlus (Dupont NEN) a été réalisé dans NaOH 0,4 M selon Ausubel et al. (1995). Les hybridations ont été effectuées en utilisant comme sonde 15 l'oligonucléotide marqué à son extrémité 5' en utilisant du $[\gamma^{32}P]ATP$ (Amersham) et la polynucléotide kinase (Boehringer Mannheim) selon Sambroock et al. (1989), ayant la séquence
- B2-S TTGGCGAAGTCGACCAGGTC (SEQ ID N° 30)

 20 correspondant à la région d'ADN du début du gène eryG située de la position 4118 à la position 4137 de la séquence déposée dans la base EMBL sous la référence X60379 et décrite par Haydock et al. (1991). Les hybridations ont été effectuées avec un tampon d'hybridation rapide (Amersham) et les
- 25 conditions de lavage suivantes : 2 x 5 mn, 2 x SSC, 20°C; 30 mn, 2 x SSC, 65°C; 30 mn, 0,1 x SSC, 20°C.

Pour l'analyse par PCR ,un échantillon de 100 μ l d'une 35 culture de 3 jours en milieu TSB a été centrifugé. Le culot obtenu a été remis en suspension dans 10 μ l de milieu TSB, puis utilisé pour l'amplification dans l'appareil genAmp PCR system 9600 (Perkin Elmer Cétus). Après chauffage de

l'échantillon pendant 3 mn à 94°C, les conditions d'amplification suivantes ont été utilisées : 94°C, 1 mn ; 55°C, 1 mn ; 72°C, 3 mn ; 30 cycles ; polymérase Ampli Taq (Perkin Elmer) en présence de diméthylsufoxyde 10 % (v/v) 5 suivis d'une élongation de 3 mn à 72°C. L'amplification a été effectuée en utilisant l'oligonucléotide B2S ci-dessus et l'oligonucléotide ayant la séquence suivante B2-R GCCGCTCGGCACGGTGAACTTCA (SEQ ID N° 31) correspondant à la séquence du brin complémentaire de la région d'ADN située de la position 8873 à la position 8892 de la séquence de la figure 2 à laquelle ont été ajoutés trois nucléotides à l'extrêmité 5' et permettant d'encadrer par amplification PCR la région portant la délétion interne à l'ORF7.

L'analyse par amplification par PCR sur des cellules entières a permis de détecter une bande d'environ 1 kb dans la souche sauvage et une bande de 0,16 kb dans le mutant BII92 de façon identique au signal obtenu avec le plasmide pBIIΔ. Les résultats montrés à la figure 16 confirment que la délétion d'environ 900 pb détectée par l'analyse Southern est identique à celle portée par le plasmide pBIIΔ (853 pb).

La souche recombinante ainsi obtenue, désignée BII92, a été ensuite cultivée pour identifier les métabolites produits par la souche.

25 <u>EXEMPLE 4</u>: fermentation de la souche BII92 et identification des métabolites secondaires produits.

Des extraits de bouillon de culture de la souche ont été analysés par chromatographie en couche mince (ccm) avec l'érythromycine A, l'érythronolide B et le 3-α-mycarosyl 30 érythronolide B comme standards.

La souche BII92 a été cultivée en erlen de 50 ml dans les conditions permettant une production optimale d'érythromycine A et de ses dérivés qui consistent à effectuer une préculture cellulaire à 28°C pendant 48 heures dans le milieu EP1 (Solulys L-Corn steep liquor (Roquette frères) 5 g/l; farine de soja déshuilée (Cargill) 10 g/l; CO₃Ca 2 g/l; ClNa 5 g/l; pH = 6,8; glucose qsp 15 g/l ajouté après autoclavage), puis une culture pendant 72 heures

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

30

après dilution à 7 % v/v avec le milieu EP2 (farine de soja déshuilée 10 g/l ; CO_3Ca 0,2 g/l ; Cl_2Co-6H_2O 1 mg/l ; pH = 6,8-7,0 ; glucose qsp 20 g/l ajouté après autoclavage).

Le surnageant de culture a été ensuite extrait à pH 9-10 5 avec de l'acétate d'éthyle. Les phases organiques ont été séchées sur SO₄Mg, amenées à sec sous pression réduite puis analysées par ccm sur gel de silice 60 F254 (Merck) [dichlorométhane/méthanol (90:10, v/v) ou éther isopropylique/méthanol/NH₄OH à 25 % (75:35:2, v/v)]. De façon alternative, l'analyse a été réalisée par ccm sur des plaques de gel de silice greffées de type NH₂ F254 (Merk) [chlorure de butyle/méthanol (90:10, v/v)].

La révélation chimique des plaques a été effectuée par pulvérisation d'une solution de p-anisaldéhyde-acide

15 sulfurique 98 %-éthanol (1:1:9, v/v), suivie de chauffage pendant quelques minutes à 80°C. Les activités antibiotiques potentielles ont été analysées par bioautographie directe des plaques de ccm sur agar ensemencé de B. pumilus ATCC 14884.

Les résultats obtenus par révélation chimique (figure 20 17) montrent que la souche BII92 accumule préférentiellement l'érythronolide B comme attendu d'un mutant eryB.

Des métabolites mineurs de faible mobilité manifestant une activité antibiotique ont également été détectés. Ces métabolites ont été extraits à l'acétate d'éthyle et 25 identifiés par chromatographie liquide à haute performance en phase inverse (RP-HPLC) couplée à la spectrométrie de masse. La RP-HPLC a été effectuée sur colonne (250 x 4,6mm) de Kromasil C18 5µ en utilisant comme phase mobile le mélange acétonitrile/méthanol/acétate d'ammonium 0,065 M pH 6,7 30 (350:150:500, v/v) sur un chromatographe Waters équipé d'un spectromètre de masse Finningan TSQ 7000.

A côté de traces d'érythromycine A, B, C et D, 4 métabolites mineurs dénommés M1 à M4 ont été détectés :

- M1 donne un pic parent à m/z 704 et des produits de

35 fragmentation à m/z 576 et m/z 158. La présence de désaminylérythronolide A (m/z 576) indique que la différence de m/z de 30 comparée à l'érythromycine A (m/z 734) ou de 16 comparée à l'érythromycine C (m/z 720) est portée par le résidu sucre

neutre. La structure proposée pour M1 est la 3"-C désméthyl-2",3"-ène-érythromycine C.

- M2 donne un pic parent à m/z 706 et des produits de fragmentation à m/z 576 et m/z 158. La présence de désaminyl-5 érythronolide A (m/z 576) indique que la différence de m/z de 28 comparée à l'érythromycine A (m/z 734) ou de 14 comparée à l'érythromycine C (m/z 720) est portée par le résidu sucre neutre. La structure proposée pour M2 est la 3"-C désméthylérythromycine C.
- 10 M3 donne un pic parent à m/z 690 et des produits de fragmentation à m/z 560 et m/z 158. La présence de désaminylérythronolide B (m/z 560) indique que la différence de m/z de 28 comparée à l'érythromycine B (m/z 718) ou de 14 comparée à l'érythromycine D (m/z 704) est portée par le résidu sucre
- 15 neutre. La structure proposée pour M3 est la 3"-C désméthylérythromycine D.
 - M4 donne un pic parent à m/z 720 et des produits de fragmentation à m/z 576 et m/z 158. Le profil est identique à celui de l'érythromycine C (m/z 720) avec la présence de
- 20 désosaminylérythronolide A (m/z 576) et la perte du résidu sucre aminé (m/z 158), mais le métabolite M4 n'a pas le même temps de rétention en RP-HPLC que l'érythromycine. La structure proposée pour M4 est la 3"-C désméthylérythromycine A.
- La détection par SM-SM du métabolite mineur M1 ayant un sucre neutre insaturé (3"-C désméthyl-2",3"-ène-érythromycine C) indique que le gène eryBII code pour la dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase dans la voie de biosynthèse du dTDP-mycarose.
- 30 La souche BII92 a été déposée à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM) INSTITUT PASTEUR, 25, Rue du Docteur Roux 75724 PARIS CEDEX 15 FRANCE, le 16 juillet 1997 sous le numéro I-1903.

EXEMPLE 5 : construction du plasmide pCIIIA.

L'ORF8 pouvant être traductionnellement couplée à l'ORF7 située en aval, une délétion en phase a été introduite de façon à éviter un effet polaire. Un plasmide d'intégration, dénommé pCIIIA porteur d'une telle délétion, a été construit

(CIII68).

selon le schéma de la figure 7(A-D).

Une délétion SalI de 663 pb a été introduite dans l'ORF8 du nucléotide 9384 au nucléotide 10046 de la séquence de la figure 2 en sous-clonant dans le plasmide pUC19 les deux 5 fragments SalI (a : 794 pb et b : 631 pb montrés à la figure 5A) isolés à partir du plasmide pBK44 obtenu à l'exemple 1 pour générer le plasmide pdel88 (figure 7A). La présence de la délétion de 663 pb a été confirmée par séquençage. Le plasmide pdel88 a été ensuite soumis à deux sous-clonages 10 additionnels de façon à élargir les régions chromosomiques utilisables pour la recombinaison homologue des deux cotés du site de délétion. Le fragment SacI (450 pb) du plasmide pdel88 a d'abord été remplacé par le fragment SacI (1,1 kb) du plasmide pEco2 obtenu à l'exemple 1 pour générer le 15 plasmide pdel88A (figure 7B). Puis le fragment EcoRI (1,5 kb) portant la délétion dans l'ORF8 a été isolé du plasmide pdel88A et utilisé pour remplacer le fragment EcoRI (1,66 kb) porteur de l'ORF intacte dans le plasmide pOBB. Le plasmide pOBB, représenté à la figure 7C, correspond au plasmide pBK44 20 préparé à l'exemple 1 dans le site PstI duquel a été souscloné le fragment PstI de 4 kb du plasmide pIJ486 obtenu par digestion par l'enzyme de restriction PstI et porteur de l'origine de réplication streptomyces ainsi que du gène de résistance au thiostrepton. Le plasmide résultant pCIII Δ 25 porte des régions chromosomiques pour la recombinaison homologue de 1,27 kb et 1,38 kb respectivement en amont et en aval du site de délétion. Le plasmide pCIIIA ainsi obtenu (figure 7D) a ensuite été transféré dans la souche E. coli DH5αMRC, puis utilisé pour transformer Sac. erythraea. 30 EXEMPLE 6 : construction d'une souche Sac. erythraea eryCIIIA

Une souche dans laquelle le gène eryCIII porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide pCIIIΔ obtenu à l'exemple 5 a été préparée par transformation 35 des protoplastes de Sac. erythraea avec le plasmide pCIIIΔ.

La préparation des protoplastes, le processus d'intégration et la sélection des mutants ayant le phénotype ery ont été réalisés comme à l'exemple 3.

De plus, la présence de la délétion attendue dans le chromosome (délétion de 663 pb du nucléotide 9384 au nucléotide 10046 de la séquence de la figure 2) a été confirmée par analyse génomique par Southern blot ainsi que 5 par amplification par PCR selon les conditions décrites à l'exemple 3.

Par hybridation Southern sur l'ADN génomique digéré par l'enzyme de restriction *Eco*RI, en utilisant comme sonde l'oligonucléotide ayant la séquence suivante

10 C3-S ATGCGCGTCGTCTTCTCCTCCATG (SEQ ID N° 32)
correspondant au brin complémentaire de la région d'ADN
située de la position 10196 à la position 10219 de la
séquence de la figure 2, une bande de 2,2 kb à partir de la
souche sauvage et une bande de 1,5 kb à partir du mutant
15 CIII68 ont été détectées. Les résultats montrés à la figure
15 indiquent la présence chez le mutant d'une délétion
d'environ 700 pb dans cette région du chromosome.

L'amplification par PCR a été effectuée en utilisant l'oligonucléotide C3-S ci-dessus et l'oligonucléotide ayant

- 20 la séquence suivante
 - C3-R TCATCGTGGTTCTCCTTCC (SEQ ID N° 33) correspondant à la séquence située de la position 8954 à la position 8974 de la séquence de la figure 2 permettant d'encadrer par amplification PCR la région portant la
- 25 délétion interne à l'ORF8. L'analyse par amplification par PCR a permis de détecter une bande d'environ 1,2 kb dans la souche sauvage et une bande d'environ 0,6 kb dans le mutant CIII68 de façon identique au signal obtenu avec pCIIIΔ. Les résultats montrés à la figure 16 confirment que la délétion
- 30 d'environ 700 pb détectée par l'analyse de Southern est identique à celle portée par le plasmide pCIIIΔ (663 pb).

La souche recombinante ainsi obtenue, désignée CIII68, a été ensuite cultivée pour identifier les métabolites produits par la souche.

35 EXEMPLE 7 : fermentation de la souche CIII68 et identification des métabolites secondaires produits.

La culture de la souche CIII68 et les analyses par ccm suivie de bioautographie ont été réalisées selon les conditions indiquées à l'exemple 4.

Les résultats de ccm (figure 17) montrent que la souche CII68 accumule préférentiellement du $3-\alpha$ -mycarosyl érythronolide B ainsi que de petites quantités d'érythronolide B 5 comme attendu d'un mutant eryC.

La séquence eryCIII présente une forte homologie avec d'autres glycosyltransférases putatives telles que DauH (43 % d'identité au niveau protéique) et DnrS (47 % d'identité) impliquées dans la biosynthèse de la daunorubicine chez

10 S. peucetius (Otten et al., 1995) et chez Streptomyces sp C5 (Dickens et al., 1996) ainsi que TylM2 (50 % d'identité) impliquée dans le transfert du mycaminose sur la tylactone dans la voie de biosynthèse de la tylosine chez S. fradiae (Gandecha et al., 1997).

15 Ces observations indiquent que gène eryCIII code pour la désosaminyltransférase dans la voie de biosynthèse de l'érythromycine.

EXEMPLE 8 : construction du plasmide pCIIA .

Un plasmide d'intégration, dénommé pCII∆ et portant une 20 délétion dans le gène eryBII codant pour l'ORF9, a été construit selon le schéma de la figure 8A.

Le plasmide pK23 (figure 5A) a été obtenu par sousclonage dans pUC19 du fragment KpnI de 10 kb isolé à partir de l'ADN du clone λ SE5.5 digéré par l'enzyme de restriction 25 KpnI.

Dans un premier temps, le vecteur navette pORT1, montré à la figure 8B, a été obtenu par sous-clonage du fragment PstI de 4kb isolé par digestion du plasmide pIJ486 avec l'enzyme de restriction PstI incluant le gène de résistance 30 au thiostrepton et le réplicon Streptomyces, dans le site PstI de pUC19.

Une délétion hors phase de 304 pb a été introduite dans l'ORF9 du nucléotide 10881 au nucléotide 11184 de la séquence de la figure 2 en sous-clonant le fragment SacI-KpnI (1,1 kb) 35 du plasmide pK23 avec le fragment EcoRI-KpnI (1,7 kb) du plasmide pEco2 obtenu à l'exemple 1 dans le plasmide pORT1 ci-dessus préalablement digéré avec les enzymes de restriction SacI et EcoRI. Le plasmide d'intégration pCIIA a nsi

obtenu (figure 8C) a été ensuite transféré dans la souche E. coli DH5αMRC, puis utilisé pour transformer Sac. erythraea. EXEMPLE 9: construction d'une souche Sac. erythraea eryCIIΔ (CII62).

Une souche dans laquelle le gène eryCII porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide pCIIΔ obtenu à l'exemple 8 a été préparée par transformation des protoplastes de Sac. erythraea avec le plasmide pCIIΔ.

La préparation des protoplastes, le processus d'inté-10 gration et la sélection des mutants ayant le phénotype ery ont été réalisés comme à l'exemple 3.

De plus, la présence de la délétion attendue dans le chromosome (délétion de 304 bp du nucléotide 10881 au nucléotide 11184 de la séquence de la figure 2) a été 15 confirmée par analyse génomique par Southern blot ainsi que par PCR selon les conditions décrites à l'exemple 3.

Par hybridation Southern sur l'ADN génomique digéré par l'enzyme de restriction EcoRI, en utilisant comme sonde l'oligonucléotide C3-S ayant la séquence ci-dessus, une bande 20 de 2,2 kb à partir de la souche sauvage et une bande de 1,8 kb à partir du mutant CII62 ont été détectées. Les résultats montrés à la figure 15 indiquent chez le mutant la présence d'une délétion d'environ 400 pb dans cette région du chromosome.

L'amplification par PCR a été effectuée en utilisant 25 l'oligonucléotide ayant la séquence suivante ·GGAATTCATGACCACGACCGATC (SEQ ID N° 34) correspondant au brin complémentaire de la région d'ADN de la fin du gène eryAIII située de la position 20258 à la position 30 20280 de la séquence déposée dans la base EMBL sous la référence X62569 et décrite par Bevitt et al., 1992 et l'oligonucléotide ayant la séquence suivante CGCTCCAGGTGCAATGCCGGGTGCAGGC (SEQ ID N° 35) correspondant à la séquence située de la position 10558 à la 35 position 10585 de la séquence de la figure 2 permettant d'encadrer par amplification PCR la région portant la délétion interne à l'ORF9. L'analyse par amplification par PCR a permis de détecter une bande d'environ 760 pb dans la

souche sauvage et une bande d'environ 460 pb dans le mutant CII62 de façon identique au signal obtenu avec pCII\(\Delta\). Les résultats montrés à la figure 16 confirment que la délétion d'environ 400 pb détectée par l'analyse Southern est identique à celle portée par le plasmide pCII\(\Delta\) (304 pb).

La souche recombinante ainsi obtenue, désignée CII62, a été ensuite cultivée pour identifier les métabolites produits par la souche.

EXEMPLE 10 : fermentation de la souche CII62 et identifi-10 cation des métabolites secondaires produits.

La culture de la souche CII62 et les analyses par ccm suivie de bioautographie ont été réalisées selon les conditions indiquées à l'exemple 4.

Les résultats de ccm (figure 17) montrent que la souche 15 CII62 accumule préférentiellement du 3-α-mycarosyl érythronolide B ainsi que de petites quantités d'érythronolide B comme attendu d'un mutant eryC.

La séquence eryCII présente une forte homologie avec des gènes impliqués dans les voies de biosynthèse de la dauno20 samine (DnrQ, 38 % d'identité au niveau protéique, Otten et al., 1995) et du mycaminose (protéine codée par l'ORF1*, 40 % d'identité au niveau protéique, Gandecha et al., 1997) qui ont également besoin de transférer un groupement céto en position 3 à partir d'un carbone adjacent.

Ces observations indiquent que le gène eryCII code pour la dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,4-isomérase dans la voie de biosynthèse de la dTDP-désosamine.

EXEMPLE 11 : clonage et séquençage de la région eryAI-eryK du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine.

Des cosmides contenant la région eryAI-eryK du cluster de gènes ery tel que le cosmide Cos6B, ont été isolés par screening d'une banque d'ADN génomique de Sac. erythraea dans le vecteur cosmidique pWE15 (Stratagene) en utilisant comme sonde un fragment d'ADN de 13,2 kb comprenant la totalité du 35 gène eryAI et correspondant à la région d'ADN comprise entre le site NcoI situé à la position 44382 de la séquence de la figure 3 et le site NcoI situé à la position 392 de la séquence X62569 (Bevitt et al., 1992). La sonde a été

préparée de la façon suivante : Dans un premier temps, le fragment NcoI de 13,2 kb a été isolé à partir du plasmide pBK25 décrit par Bevitt et al., 1992 et sous-cloné dans le site SmaI de pUC18 après remplissage des extrémités NcoI avec 5 le fragment de Klenow. A partir du plasmide pNCO12 ainsi généré, le fragment de 13,2 kb a été isolé par digestion avec l'enzyme de restriction NcoI.

Le cosmide cos6B ainsi obtenu a été digéré par l'enzyme de restriction NcoI et les fragments résultants de 2,8 kb et 10 6,1 kb ont été clonés dans le site NcoI du vecteur Litmus28 générant respectivement les plasmides pNCO28 et pNCO62 montrés à la figure 5B.

Le plasmide pNCO28 a été séquencé par génération de sous-clones en utilisant l'exonucléase III selon le protocole 15 du fournisseur de la trousse Erase-a-Base Kit (Promega) en digérant par les enzymes de restriction respectivement SacI/XbaI et NsiI/BamHI pour la direction inverse. La séquence a été complétée en utilisant comme amorces les oligonucléotides synthétiques ayant les séquences suivantes

20	644	GATCACGCTCTTCGAGCGGCAG	(SEQ	ID	И°	36)	
	645	GAACTCGGTGGAGTCGATGTC	(SEQ	ID	Ν°	37)	et
	650	GTTGTCGATCAAGACCCGCAC	(SEQ	ID	Ν°	38)	

Pour le séquençage du plasmide pNCO62, des matrices ont été générées par sonication de l'ADN selon Bankier et al.

25 (1987) en utilisant pUC18 comme vecteur. La séquence a été complétée en utilisant comme amorces les oligonucléotides synthétiques ayant les séquences suivantes :

	646	CATCGTCAAGGAGTTCGACGGT	(SEQ	ID	Νο	39)
	647	TGCGCAGGTCCATGTTCACCACGTT	(SEQ	ID	N°	40)
30	648	GCTACGCCTGGAGAGCCTG	(SEQ	ID	Νο	41)
	649	GTCGCGGTCGGAGAGCACGAC	(SEQ	ID	.И о	42) et
	874	GCCAGCTCGGCGACGTCCATC	(SEQ	ID	Νο	43).

Les jonctions NcoI ont été séquencées en utilisant comme matrice l'ADN du cosmide cos6B obtenu ci-dessus dont les régions recouvrant les sites NcoI ont été séquencées en utilisant les amorces ayant les séquences 644 et 645 indiquées ci-dessus.

De plus, un fragment ClaI-NcoI de 0,9 kb, contenant le

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

38

début de la séquence du gène eryAI et la partie 5' de 1'ORF13, a été cloné dans pUC18. Ce fragment a été préparé de la facon suivante : Le plasmide pBK6-12 représenté à la figure 5B a d'abord été généré par sous-clonage dans le 5 phagmide pTZ18R du fragment KpnI de 4,5 kb isolé à partir du plasmide pBK25 décrit par Bevitt et al., 1992. Le sous-clone pCN9 a ensuite été généré par sous-clonage du fragment ClaI-NcoI de 0,9 kb isolé à partir du plasmide pBK6-12 dans le site Smal de pUC19, après remplissage des extrémités à l'aide 10 du fragment de Klenow. Le plasmide pCN9 ainsi obtenu (figure 5B) a été séquencé. Des matrices ont été générées par sonication de l'ADN selon Bankier et al. (1987) en utilisant pUC18 comme vecteur. La séquence a été complétée en utilisant comme amorce l'oligonucléotide ayant la séquence suivante : CGACGAGGTCGTGCATCAG (SEQ ID Nº 44). 15 875

Le séquençage de l'ADN est réalisé par la méthode de Sanger (1977) en utilisant un séquenceur automatisé sur les matrices d'ADN double brin avec le séquenceur Applied Biosystem 373 A. L'assemblage des données de séquence a été 20 réalisé avec le logiciel SAP (Staden, 1984). Les séquences ont été analysées en utilisant le logiciel GCG (Devereux, 1984).

Les séquences nucléotidiques obtenues ont permis d'établir la séquence nucléotidique de 8160 bp de la figure 3 25 (séquence de SEQ ID N° 6) dans laquelle sept ORFs (13-19) ont été identifiées respectivement du nucléotide 43841 au nucléotide 44806, du nucléotide 44809 au nucléotide 46053, du nucléotide 46109 au nucléotide 46819, du nucléotide 46907 au nucléotide 48436, du nucléotide 48436 au nucléotide 49638, du 30 nucléotide 49679 au nucléotide 51145 et du nucléotide 51177 au nucléotide 51755 (numérotés dans la figure 3 à partir du site BamHI situé à l'extrémité 5' du gène ermE) (respectivement séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 242 au nucléotide 1207, du nucléotide 1210 au nucléotide 2454, du nucléotide 35 2510 au nucléotide 3220, du nucléotide 3308 au nucléotide 4837, du nucléotide 4837 au nucléotide 6039, du nucléotide 6080 au nucléotide 7546 et du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) et correspondant respectivement aux gènes eryBIV,

eryBV, eryCVI, eryBVI, eryCIV, eryCV et eryBVII, selon Liu et Thorson (1994) dont les caractérisations fonctionnelles n'avaient pas encore été identifiées. Les sept ORFs (13-19) sont dans la même direction, la lecture se faisant à partir 5 de la région 5' du gène eryAI.

Des échantillons de *E. coli* XL1-blue contenant la région codante des ORFs ci-dessus ont été déposés à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM) INSTITUT PASTEUR, 25, Rue du Docteur Roux 75724 PARIS CEDEX 15 FRANCE, 10 le 16 juillet 1997 :

- le plasmide pBK6-12 comprenant la séquence codante pour l'ORF13 et pour une partie de l'ORF14 sous le numéro I-1898
 le plasmide pNCO28 comprenant la séquence codante pour les ORFs 14 et 15 ainsi que pour une partie des ORFs 13 et 16
 sous le numéro I-1901 et
 - le plasmide pNCO62 comprenant la séquence codante pour les ORFs 17, 18 et 19 ainsi que pour une partie de l'ORF16 sous le numéro I-1900.

EXEMPLE 12 : construction du plasmide $pBIV\Delta$.

L'ORF13 étant translationnellement couplé à l'ORF14 située en aval, une délétion en phase a dû être introduite. Un plasmide d'intégration, dénommé pBIVΔ et portant cette délétion, a été construit selon le schéma de la figure 9A.

Le plasmide pPSP4 (figure 5B) a d'abord été construit

25 par sous-clonage du fragment PvuII-SpeI (2,7 kb) isolé à
partir du plasmide pBK6-12 obtenu à l'exemple 11 et du
fragment SpeI-PstI (1,6 kb) isolé à partir du plasmide pNCO28
obtenu à l'exemple 11 dans le vecteur pUC19 préalablement
digéré à l'aide des enzymes de restriction SmaI et PstI.

A partir du plasmide pPSP4, le plasmide p19BIV∆ a été généré en délétant le fragment BclI-NcoI de 510 pb interne à l'ORF13 et en lui substituant 45 pb venant d'un adaptateur synthétique de 54 pb. Cet adaptateur a été généré par appariement des 2 oligonucléotides complémentaires ayant les 35 séquences suivantes

SEO A

AATTGATCAAGGTGAACACGGTCATGCGCAGGATCCTCGAGCGGAACTCCATGGGG (SEQ ID N° 45) et

SEQ B
CCCCATGGAGTTCCGCTCGAGGATCCTGCGCATGACCGTGTTCACCTTGATCAATT
(SEQ ID N° 46)

créant un site BclI et un site NcoI encadrant la séquence de 5 45 pb.

Pour l'appariement, les deux oligonucléotides ont été mis à une concentration finale 1,8 μM dans le tampon d'hybridation NaCl 50 mM, Tris, HCl 20 mM pH 7,4, MgCl₂,6H₂O 2 mM, chauffés pendant 5 mn à 100°C puis refroidis lentement 10 à température ambiante. Après digestion avec les enzymes de restriction Ncol et BclI, une ligature a été effectuée dans le plasmide pPSP4 dont le fragment BclI-Ncol de 510 pb avait préalablement été éliminé. A partir du plasmide p19BIVΔ ainsi généré, le fragment SacI-EcoRI (2,2 kb) portant l'ORF13
15 modifiée a été sous-cloné dans le plasmide pUWL218 préalablement digéré avec les enzymes de restriction SacI et EcoRI. Le plasmide d'intégration pBIVΔ ainsi obtenu (figure 9B) a été ensuite transféré dans la souche E. coli DH5αMRC, puis utilisé pour transformer Sac. erythraea.

20 EXEMPLE 13 : construction d'une souche Sac. erythraea eryBIV Δ (BIV87).

Une souche dans laquelle le gène eryBIV porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide pBIVΔ obtenu à l'exemple 12 a été préparée par transformation 25 des protoplastes de Sac. erythraea avec le plasmide pBIVΔ.

La préparation des protoplastes, le processus d'intégration et la sélection des mutants ayant le phénotype ery ont été réalisés comme à l'exemple 3.

De plus, la présence de la délétion attendue dans le 30 chromosome (délétion de 510 bp du nucléotide 43872 au nucléotide 44382 de la séquence de la figure 3) et son remplacement par la séquence synthétique de 45 pb a été confirmée par analyse génomique par Southern blot ainsi que par PCR selon les conditions décrites à l'exemple 3.

Par hybridation Southern sur l'ADN génomique digéré par l'enzyme de restriction XhoI, en utilisant comme sonde:
l'oligonucléotide B4-R ayant la séquence suivante
B4-R AACTCGGTGGAGTCGATGTCGTCGCTGCGGAA (SEQ ID N° 47)

correspondant au brin complémentaire de la région d'ADN située de la position 44687 à la position 44718 de la séquence de la figure 3, une bande de 5,4 kb à partir de la souche sauvage et une bande de 2,7 kb à partir du mutant 5 BIV87 ont été détectées. Les résultats montrés à la figure 15 indiquent la présence d'un site XhoI supplémentaire à une distance de 2,7 kb en amont du site XhoI situé à la position 47114 de la séquence de la figure 3 confirmant ainsi l'incorporation de l'adaptateur dans le chromosome de mutant, telle qu'attendue par l'incorporation de l'adaptateur synthétique ci-dessus utilisé pour générer le plasmide pBIVΔ.

L'amplification par PCR a été effectuée en utilisant l'oligonucléotide ayant la séquence suivante

B4-S CAATATAGGAAGGATCAAGAGGTTGAC (SEQ ID N° 48)

15 correspondant à la région d'ADN située de la position 43652 à la position 43678 de la séquence de la figure 3 et l'oligonucléotide B4-R ayant la séquence indiquée ci-dessus, permettant d'encadrer par amplification PCR la région portant la délétion interne à l'ORF13. L'analyse par amplification 20 par PCR a permis de détecter une bande d'environ 1 kb dans la

par PCR a permis de detecter une bande d'environ i Rb dans la souche sauvage et une bande d'environ 500 pb dans le mutant BIV87 de façon identique au signal obtenu avec le plasmide pBIV87 (figure 16).

L'ensemble des résultats d'analyse par Southern et par 25 PCR confirme la présence de la délétion de 510 pb et de l'adaptateur synthétique au niveau du chromosome du mutant.

La souche recombinante ainsi obtenue, désignée BIV87, a été ensuite cultivée pour identifier les métabolites produits par la souche.

30 EXEMPLE 14 : fermentation de la souche BIV87 et identification des métabolites secondaires produits.

La culture de la souche BIV87 et les analyses par ccm ont été réalisées selon les conditions indiquées à l'exemple 4.

Les résultats de ccm (figure 17) montrent que la souche BIV87 accumule préférentiellement de l'érythronolide B comme attendu d'un mutant eryB.

Des métabolites mineurs de faibles mobilités manifestant

une activité antibiotique ont également été détectés. Ces métabolites ont été extraits et analysés par RP-HPLC couplée à la spectrométrie de masse comme décrit à l'exemple 4.

Les résultats de spectre de masse indiquent que des 5 formes modifiées de l'érythromycine A, B, C et D ont été produites. Un métabolite majeur et 3 métabolites mineurs ont été détectés.

Le métabolite majeur M5 donne un pic parent à m/z 702 avec des produits de déshydratation et de fragmentation à m/z 10 684, m/z 560 et m/z 158 et correspond à l'élimination de 2 atomes d'hydrogène dans l'érythromycine D (m/z 704, m/z 686). La présence de désosaminyl érythronolide B (fragment m/z à 560) indique que la différence de masse est portée par le sucre neutre. La structure proposée pour ce métabolite est la 15 4"-céto érythromycine D.

Les métabolites mineurs donnent aussi un profil avec une différence de 2 dans les valeurs m/z respectivement :

- M6 (m/z à 718, m/z 700, m/z 576, m/z 158) au lieu de m/z 720, m/z 702 pour l'érythromycine C ;
- 20 M7 (m/z à 732, m/z 714, m/z 576, m/z 158) au lieu de m/z 734, m/z 716 pour l'érythromycine A;
 - M8 (m/z à 716, m/z 698, m/z 560, m/z 158) au lieu de m/z 718, m/z 700 pour l'érythromycine B.

Les structures proposées sont respectivement la 4"-céto 25 érythromycine C pour M6, la 4"-céto érythromycine A pour M7 et la 4"-céto érythromycine B pour M8.

Ces observations indiquent que le gène eryBIV code pour la dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase dans la voie de biosynthèse du dTDP-mycarose.

La souche BIV87 a été déposé à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM) INSTITUT PASTEUR, 25, Rue du Docteur Roux 75724 PARIS CEDEX 15 FRANCE, le 16 juillet 1997 sous le numéro I-1904

EXEMPLE 15: construction du plasmide $pBV\Delta$.

Un plasmide d'intégration, dénommé pBVΔ et portant une délétion dans le gène eryBV codant pour l'ORF14, a été construit selon le schéma de la figure 10A.

Une délétion de 726 pb à été générée dans l'ORF14 du

nucléotide 44963 au nucléotide 45688 de la séquence de la figure 3 par ligature du fragment BclI-KpnI (1,1 kb) isolé à partir du plasmide pBK6-12, obtenu à l'exemple 11, au fragment KpnI-BamHI (1,1 kb) isolé à partir du plasmide pNCO28, obtenu à l'exemple 11, dans le plasmide pUWL218 préalablement digéré par l'enzyme de restriction BamHI. Le plasmide d'intégration pBVΔ ainsi obtenu (figure 10B) a ensuite été transféré dans la souche E. coli DH5αMRC, puis utilisé pour transformer Sac. erythraea.

10 EXEMPLE 16: construction d'une souche Sac. erythraea eryBVΔ (BV88).

Une souche dans laquelle le gène eryBV porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide pBVΔ obtenu à l'exemple 15 a été préparée par transformation 15 des protoplastes de Sac. erythraea avec le plasmide pBVΔ.

La préparation des protoplastes, le processus d'intégration et la sélection des mutants ayant le phénotype ery ont été réalisés comme à l'exemple 3.

De plus, la présence de la délétion attendue dans le 20 chromosome (délétion de 726 pb du nucléotide 44963 au nucléotide 45688 de la séquence de la figure 3) a été confirmée par analyse génomique par Southern blot ainsi que par PCR selon les conditions décrites à l'exemple 3.

Par hybridation Southern sur l'ADN génomique digéré par l'enzyme de restriction NcoI, en utilisant comme sonde l'oligonucléotide ayant la séquence suivante :

B5-R TCCGGAGGTGTGCTGTCGGACGGACTTGTCGGTCGGAAA (SEQ ID N° 49) correspondant au brin complémentaire de la région d'ADN située de la position 46060 à la position 46098 de la séquence de la figure 3, une bande de 2,7 kb à partir de la souche sauvage et une bande de 2,0 kb à partir du mutant BV88 ont été détectées. Les résultats montrés à la figure 15 indiquent chez le mutant la présence d'une délétion d'environ 700 pb dans cette région du chromosome.

L'amplification par PCR a été effectuée en utilisant l'oligonucléotide ayant la séquence suivante :

B5-S AGGAGCACTAGTGCGGGTACTGCTGACGTCCTT (SEQ ID N° 50)

correspondant à la région d'ADN située de la position 44799 à

la position 44831 de la séquence de la figure 3 et l'oligonucléotide B5-R ayant la séquence indiquée ci-dessus, permettant d'encadrer par amplification PCR la région portant la délétion interne à l'ORF14. L'analyse par amplification 5 par PCR a permis de détecter une bande d'environ 1,3 kb dans la souche sauvage et une bande d'environ 570 pb dans le mutant BV88 de façon identique au signal obtenu avec le plasmide pBV88 (figure 16). Ces résultats confirment que la délétion de 710 pb détectée par analyse Southern est 10 identique à celle portée par le plasmide pBVΔ (726 pb).

La souche recombinante ainsi obtenue, désignée BV88, a été ensuite cultivée pour identifier les métabolites produits par la souche.

EXEMPLE 17: fermentation de la souche BV88 et identification 15 des métabolites secondaires produits.

La culture de la souche BV88 et les analyses par ccm ont été réalisées selon les conditions indiquées à l'exemple 4.

Les résultats de ccm (figure 17) montrent que la souche BV88 accumule préférentiellement de l'érythronolide B comme 20 attendu d'un mutant eryB.

Des métabolites mineurs de faibles mobilités ont également été détectés puis extraits et identifiés par RP-HPLC couplée à la spectrométrie de masse selon les conditions utilisées à l'exemple 4.

Le spectre de masse montre la présence d'un métabolite ayant un pic parent à m/z 560 et des produits de déshydratation et de fragmentation à m/z 542 et m/z 158 pour lequel la structure proposée est le désosaminyl érythronolide B.

La séquence eryBV présente une forte homologie avec 30 d'autres glycosyltransférases ainsi qu'avec le gène eryCIII ci-dessus (60,7 % d'identité au niveau nucléotidique, 44 % au niveau protéique).

Ces observations indiquent que le gène eryBV code pour la mycarosyltransférase impliquée dans la biosynthèse de 35 l'érythomycine.

EXEMPLE 18 : construction d'un plasmide pCVIA (pPSTI).

Un plasmide d'intégration, dénommé pPSTI et portant une délétion dans le gène eryCVI codant pour l'ORF15, a été

construit selon le schéma de la figure 11A de la façon suivante :

Dans un premier temps, le plasmide pNB49 a été généré par traitement à l'exonucléase III du plasmide pNCO28 obtenu 5 à l'exemple 11 préalablement digéré par les enzymes de restriction NsiI et BamHI. Le plasmide pNB49 (figure 5B) contenant les nucléotides 44382 à 46562 de la séquence de la figure 3, a été ensuite digéré à l'aide de l'enzyme de restriction PstI puis traité par la nucléase Mung Bean (NE 10 Biolabs) comme décrit par Sambrook et al. (1989). Après religature et transformation dans E. coli XL1-Blue, les colonies résistantes à l'ampicilline ont été sélectionnées par analyse de restriction avec l'enzyme PstI. La perte du site PstI a été confirmée par séquençage d'un clone en 15 utilisant l'amorce M13 inverse et la délétion du nucléotide 46364 de la séquence de la figure 3 a été observée créant un changement de phase dans l'ORF15 dans le plasmide pNB49ΔPst ainsi généré. Le plasmide pIJ702 digéré avec l'enzyme de restriction BqlII a été ensuite ligaturé au site BglII du 20 plasmide pNB49ΔPst générant le plasmide pPSTI. L'orientation de pIJ702 dans pPSTI a été confirmée par la présence d'un fragment d'ADN ayant 0,9 kb après digestion avec l'enzyme de restriction SphI. Le plasmide d'intégration pPSTI (figure 11B) ainsi obtenu a été transféré dans la souche E. coli 25 DH5αMRC, puis utilisé pour transformér Sac. erythraea. EXEMPLE 19 : construction d'une souche Sac. erythraea eryCVIA (Pst10).

Une souche dans laquelle le gène eryCVI porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide 30 pPSTI obtenu à l'exemple 18 a été préparée par transformation des protoplastes de Sac. erythraea avec le plasmide pPSTI.

La préparation des protoplastes et le processus d'intégration ont été réalisés comme à l'exemple 3.

La sélection des mutants ayant le phénotype ery a été 35 réalisée comme à l'exemple 3 en utilisant une souche B. subtilis sensible à l'érythromycine au lieu d'une souche B. pumilus comme souche indicatrice. La souche B. subtilis ATCC 6633 a été utilisée pour évaluer la production

d'érythromycine dans des essais biologiques sur des boîtes d'agar en milieu M1-102 inoculées avec le mutant à analyser et incubées pendant 3 jours à 30°C. Des zones d'agar recouvertes de bactéries ont ensuite été prélevées à 1'emporte pièce puis placées sur des boîtes 2 x TY recouvertes d'une surcouche de 5 ml d'agar en milieu TY contenant 200 µl d'une culture de B. subtilis ATCC 6633, puis incubées une nuit à 37°C.

L'absence de production d'érythromycine a été évaluée

10 également en présence de précurseurs ajoutés tels que
l'érythronolide B ou le 3-α-mycarosyl érythronolide B par
application de 10 μl d'une solution 10 mM de chaque métabolite sur les zones d'agar découpées suivie d'une incubation à
30°C pendant une nuit avant de recouvrir les boîtes de la

15 culture de B. subtilis comme indiqué ci-dessus. La souche
Sac. erythraea sauvage "red variant" a été utilisée comme
contrôle.

Après la transformation des protoplastes avec le plasmide pPSTI et la sélection des colonies résistantes au 20 thiostrepton, l'intégration dans le chromosome a été confirmée par analyse de Southern selon les méthodes générales décrites à l'exemple 3.

Un fragment d'ADN de 1269 pb correspondant à l'ORF14 généré par PCR en utilisant les oligonucléotides synthétiques 25 ayant les séquences suivantes :

- 14-1 GGGGGATCCCATATGCGGGTACTGCTGACGTCCTTCG (SEQ ID N° 51) et 14-2 GAAAAGATCTGCCGGCGTGGCGGCGCGTGAGTTCCTC (SEQ ID N° 52) a été utilisé comme sonde.
- L'oligonucléotide 14-1 a été dessiné de façon à 30 introduire un site BamHI et un site NdeI en amont de la séquence correspondant à la région d'ADN située de la position 44811 à la position 44833 de la séquence de la figure 3.

L'oligonucléotide 14-2 a été dessiné de façon à introduire un site BglII en aval de la séquence correspondant au 35 brin complémentaire de la région d'ADN située de la position 46027 à la position 46053 de la séquence de la figure 3. L'ADN chromosomique préalablement digéré avec les enzymes de restriction ClaI et PstI a montré les bandes attendues de 4 kb et 7 kb à partir de l'intégrant alors que la souche sauvage présentait la bande de 3 kb attendue.

Après cultures répétées des intégrants, les colonies individualisées obtenues ont été analysées pour la sensi-5 bilité au thiostrepton et la production d'érythromycine, puis l'intégration de la délétion attendue (délétion du nucléotide 46364 de la séquence de la figure 3) dans le chromosome d'un clone mutant ayant le phénotype ery (Pst10) a été confirmée par analyse de Southern. L'ADN chromosomique, isolé respecti-10 vement à partir de la souche sauvage et du mutant Pst10, a été digéré avec l'enzyme de restriction PstI. L'hybridation avec la sonde PstI-NcoI de 0,8kb (nucléotides 46368 à 47142 de la séquence de la figure 3) a donné le profil attendu avec une bande PstI de 1kb correspondant aux nucléotides 46368 à 15 47397 de la séquence de la figure 3 à partir de la souche sauvage et avec une bande >20 kb à partir du mutant. La perte du site PstI à la position 46368 ci-dessus a aussi été montrée après double digestion par les enzymes PstI et NcoI, résultant en une bande PstI-NcoI de 0,8 kb (nucléotide 46368 20 à 47142) à partir de la souche sauvage et une bande NcoI de 2,8 kb (nucléotide 44382 à 47142) avec le mutant. La souche recombinante ainsi obtenue, désignée Pst10, a

La souche recombinante ainsi obtenue, désignée Pst10, a ensuite été cultivée pour identifier les métabolites produits.

25 EXEMPLE 20: fermentation de la souche Pst10 et identification des métabolites secondaires produits.

La souche Pst10 a été cultivée dans le milieu sucrosesuccinate décrit par Caffrey et al. (1992) pendant 3 jours à
30°C. Le surnageant de culture a été ensuite extrait à pH 9
30 avec de l'acétate d'éthyle.Les phases organiques obtenues ont
été séchées sur S04Mg2 puis amenées à sec sous pression
réduite. Le résidu a été dissous dans le mélange
acétonitrile-eau (1:1, v/v), puis a ensuite été analysé par
spectrométrie de masse sur un spectromètre BioQ (Micromass,
35 Manchester, UK) ou Finningan LCQ (Finningag, CA).

La production d'érythomycine A (m/z 734 et m/z 716) n'a pas été observée mais la présence d'érythronolide B (MK+ : m/z 441 et MNa+ : m/z 425) ainsi que de $3-\alpha$ -mycarosyl

érythronolide B (MK+: m/z 585 et MNa+: m/z 569) mise en évidence caractérise la souche Pst10 comme un mutant eryC.

La séquence eryCVI présente une forte homologie avec d'autres méthyltransférases telles que SnoX impliquée dans la biosynthèse de la nogalamycine chez S. nogalater (numéro d'accession EMBL S52403) (55,5 % d'identité au niveau protéique), TylM1 impliquée dans la biosynthèse de la tylosine chez S. fradiae (numéro d'accession EMBL X81885) (65 % d'identité au niveau protéique) et SrmX impliquée dans la biosynthèse de la spiramycine chez S. ambofaciens (numéro d'accession EMBL S25204) (52,8 % d'identité au niveau protéique).

Ces observations indiquent que le gène eryCVI code pour la dTDP-D-6-désoxyhexose 3-N-méthyltransférase impliquée 15 dans la voie de biosynthèse de la dTDP-D-désosamine.

EXEMPLE 21 : construction d'un plasmide pBVIA (pXhoI).

Un plasmide d'intégration, dénommé pXhoI et portant une délétion dans le gène eryBVI codant pour l'ORF16, a été construit selon le schéma de la figure 12A de la façon 20 suivante:

Le fragment NcoI-XhoI (3,1 kb) du plasmide pNCO62 obtenu à l'exemple 11 et contenant les nucléotides 47142 à 50254 de la séquence de la figure 3 a été sous-cloné dans les sites NcoI et XhoI du plasmide Litmus 28. Le plasmide pNCO62X 25 (figure 5B) ainsi généré a été digéré avec l'enzyme de restriction PstI puis traité avec l'ADN polymérase T4 (Boehringer Mannheim). Après religature et transformation dans E. coli XL1-Blue, la perte du site PstI au nucléotide 47397 de la séquence de la figure 3 a été confirmée par 30 séquençage et une délétion de 60 pb du nucléotide 47337 au nucléotide 47397 de la séquence de la figure 3 ont été observés. Le plasmide pIJ702 digéré avec l'enzyme de restriction BqlII a été ensuite ligaturé au site BglII de cette contruction. L'orientation de pIJ702 dans la construc-35 tion a été confirmée par la présence d'un fragment d'ADN ayant 4,3 kb après digestion avec l'enzyme de restriction XhoI. Le plasmide d'intégration pXhoI (figure 12B) ainsi obtenu a été utilisé pour transformer Sac. erythraea.

EXEMPLE 22: construction d'une souche Sac. erythraea eryBVIA (Xho91).

Une souche dans laquelle le gène eryBVI porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide 5 pXhoI obtenu à l'exemple 21 a été préparée par transformation des protoplastes de Sac. erythraea avec le plasmide pXhoI.

La préparation des protoplastes et le processus d'intégration ont été réalisés comme à l'exemple 3.

La sélection et l'analyse des mutants ayant le phénotype 10 ery a été réalisée selon les conditions décrites à l'exemple 19.

L'intégration dans le chromosome et la présence de la délétion attendue ont été confirmées par analyse de Southern selon les méthodes générales décrites à l'exemple 19.

15 Après la transformation des protoplastes avec le plasmide pXhoI et la sélection des colonies résistantes au thiostrepton, l'intégration dans le chromosome a été confirmée par analyse de Southern. En utilisant comme sonde le fragment PstI de 3,3 kb du plasmide pNCO62, l'ADN 20 chromosomique d'un intégrant préalablement digéré avec les enzymes de restriction PstI et BglII a montré les bandes 3 kb et 6 kb attendues.

Après cultures répétées des intégrants, les colonies individualisées obtenues ont été analysées pour la sensi-25 bilité au thiostrepton et la production d'érythromycine, puis l'intégration de la délétion attendue (délétion de 60 pb du nucléotide 47338 au nucléotide 47397 de la séquence de la figure 3) dans le chromosome d'un clone mutant ayant le phénotype ery (XhoI) a été confirmée par analyse de 30 Southern. L'ADN chromosomique, isolé respectivement à partir de la souche sauvage et du mutant XhoI, a été digéré avec l'enzyme de restriction PstI. L'hybridation avec la sonde PstI-NcoI de 0,8 kb (nucléotides 46368 à 47142 de la séquence de la figure 3) a donné le profil attendu avec une bande PstI 35 de 1 kb correspondant aux nucléotides 46368 à 47397 de la séquence de la figure 3 à partir de la souche sauvage et avec une bande de 4 kb à partir du mutant indiquant que le site PstI à la position 47397 ci-dessus a été perdu.

La perte du site PstI à la position 47397 a aussi été confirmée par PCR. L'ADN chromosomique a été soumis à une amplification par PCR en utilisant les amorces correspondant respectivement à la séquence du nucléotide 47300 au nucléotide 57320 et à la séquence du nucléotide 47661 au nucléotide 47636 de la séquence d la figure 3. Un fragment attendu de 306 pb a été ainsi amplifié à partir de la souche sauvage générant après digestion avec l'enzyme de restriction PstI deux bandes d'environ 100 et 300 pb. A partir du mutant 10 Xho91, un fragment de 300 pb a été amplifié, résultant de la délétion de 60 pb. Ce fragment a été ensuite isolé et a été trouvé résistant à la digestion par l'enzyme PstI.

La souche recombinante ainsi obtenue et désignée Xho91, a ensuite été cultivée pour identifier les métabolites 15 produits.

EXEMPLE 23 : fermentation de la souche Xho91 et identification des métabolites secondaires produits.

La culture de la souche Xho91 et l'analyse du surnageant de culture par spectrométrie de masse ont été réalisées selon 20 les conditions décrites à l'exemple 20.

La production d'érythomycine A (m/z 734 et m/z 716) n'a pas été observée mais la présence d'une quantité majoritaire d'érythronolide B (MK $^+$: m/z 441; MNa $^+$: m/z 425; M-H $_2$ O H $^+$: m/z 385) ainsi que la présence de désosaminyl

25 érythronolide B (m/z 560) mises en évidence caractérisent la souche Pst10 comme un mutant eryB.

Les résultats de spéctrométrie de masse ont été confirmés par spectrométrie de masse en haute résolution sur un spectromètre Brucker FT-ICR (Brucker, FRG).

La séquence eryBVI présente une forte homologie avec DnmT impliquée dans la biosynthèse de la daunorubicine chez S. peucetius (numéro d'accession EMBL U77891) (43,9 % d'identité au niveau protéique).

Ces observations indiquent que le gène eryBVI code pour 35 la dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-déshydratase impliquée dans la biosynthèse du dTDP-mycarose, comme suggéré par Scotti et Hutchinson, 1996.

EXEMPLE 24: construction du plasmide pCIVA.

Un plasmide d'intégration, dénommé pCIV∆ et portant une délétion dans le gène eryCIV codant pour l'ORF17, a été construit selon le schéma de la figure 13A de la façon suivante :

Le plasmide pNCO62 obtenu à l'exemple 11 a été digéré à l'aide des enzymes de restriction BalI et BclI de façon à éliminer un fragment ayant 949 pb à l'intérieur de l'ORF17 du nucléotide 48650 au nucléotide 49598 de la séquence de la figure 3. Après remplissage des extrémités à l'aide du 10 fragment de Klenow de l'ADN polymérase I, le plasmide a été religaturé et transformé dans E. coli XL1-blue. A partir du plasmide pBCB17 ainsi généré, le fragment de 2,68 kb portant

la délétion a été isolé par digestion à l'aide des enzymes

XbaI et SphI, puis sous-cloné dans les sites correspondant du 15 plasmide pUWL218. La présence de la délétion de 949 pb du nucléotide 48650 au nucléotide 49598 de la séquence de la figure 3 a été confirmée par séquençage. Le plasmide d'intégration pCIVΔ ainsi obtenu (figure 13B) a ensuite été transféré dans la souche E. coli DH5αMRC, puis utilisé pour 20 transformer Sac. erythraea.

EXEMPLE 25 : construction d'une souche Sac. erythraea eryCIV Δ (CIV89).

Une souche, dans laquelle le gène eryCIV porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide 25 pCIVΔ obtenu à l'exemple 24, a été préparée par transformation des protoplastes de Sac. erythraea avec le plasmide pCIVΔ.

La préparation des protoplastes, le processus d'intégration et la sélection des mutants ayant le phénotype 30 ery ont été réalisés comme à l'exemple 3.

De plus, la présence de la délétion attendue dans le chromosome (délétion de 949 bp du nucléotide 48650 au nucléotide 49598 de la séquence de la figure 3 a été confirmée par analyse génomique par Southern blot ainsi que 35 par PCR selon les conditions décrites à l'exemple 3.

Par hybridation Southern sur l'ADN génomique digéré par l'enzyme de restriction NcoI, en utilisant comme sonde l'oligonucléotide ayant la séquence suivante :

C4-R AGCGGCTTGATCGTGTTGGACCAGTAC (SEQ ID N° 53)
correspondant au brin complémentaire de la région d'ADN
située de la position 49996 à la position 50022 de la
séquence de la figure 3, une bande de 6,2 kb à partir de la
5 souche sauvage et une bande de 5,2 kb à partir du mutant
CIV89 ont été détectées. Les résultats montrés à la figure 15
indiquent la présence dans le mutant d'une délétion d'environ
1 kb dans cette région du chromosome.

L'amplification par PCR a été effectuée en utilisant

10 l'oligonucléotide ayant la séquence suivante :

C4-S GGCCTATGTGGACTACGTGTTGAACGT (SEQ ID N° 54)

correspondant à la région d'ADN située de la position 48169 à

la position 48195 de la séquence de la figure 3 et

l'oligonucléotide C4-R ayant la séquence indiquée ci-dessus,

15 permettant d'encadrer par amplification PCR la région portant

la délétion interne à l'ORF17. L'analyse par amplification

par PCR a permis de détecter une bande de 1,8 kb dans la

souche sauvage et une bande de 900 pb dans le mutant CIV89 de

façon identique au signal obtenu avec le plasmide pCIVA. Les

20 résultats montrés à la figure 16 confirment que la délétion

d'environ 900 pb détectée par l'analyse Southern est

identique à celle portée par le plasmide pCIVA (949 pb).

La souche recombinante ainsi obtenue, désignée CIV89, a été ensuite cultivée pour identifier les métabolites produits 25 par la souche.

EXEMPLE 26 : fermentation de la souche CIV89 et identification des métabolites secondaires produits.

La culture de la souche CIV89 et les analyses par ccm ont été réalisées selon les conditions indiquées à 30 l'exemple 4.

Les résultats de ccm (figure 17) montrent que la souche CIV89 accumule préférentiellement du 3-α-mycarosyl érythronolide B ainsi que de l'érythronolide B comme attendu d'un mutant eryC.

Des métabolites mineurs de faibles mobilités ont été également détectés, puis extraits et analysés par RP-HPLC couplée à la spectrométrie de masse selon les conditions utilisées à l'exemple 4.

Un métabolite mineur donne un pic parent à m/z 720 et des produits de déshydration et de fragmentation à m/z 702, m/z 576 et m/z 174. Le pic 174 peut correspondre à la 4-hydroxydésosamine et le pic 576 au 4'-hydroxydésosaminyl 5 érythronolide B.

Ces résultats suggèrent que la différence de m/z de 16 comparée à l'érythromycine D (pic parent m/z 704) est portée par le sucre aminé. La structure proposée pour ce métabolite est la 4'-hydroxy érythromycine D.

10 Ces observations indiquent que l'enzyme est impliquée dans le retrait du groupement hydroxyle dans la voie de biosynthèse de l'érythromycine et que le gène eryCIV code pour la dTDP-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase.

La souche CIV89 a été déposée à la Collection Nationale 15 de Cultures de Microorganismes (CNCM) INSTITUT PASTEUR, 25, Rue du Docteur Roux 75724 PARIS CEDEX 15 FRANCE, le 16 juillet 1997 sous le numéro I-1905.

EXEMPLE 27 : construction du plasmide pCVA .

Un plasmide d'intégration, dénommé pCV∆ et portant une 20 délétion dans le gène eryCV codant pour l'ORF18, a été construit selon le schéma de la figure 14A de la façon suivante :

Le fragment BalI-BamHI (3,48 kb), obtenu à partir du plasmide pNCO62 préparé à l'exemple 11 par digestion avec les enzymes de restriction BalI et BamHI, a été sous-cloné dans les sites SmaI-BamHI du vecteur pUC19. Du plasmide résultant pBAB18 (figure 5B), le fragment interne ScaI (1kb) a été ensuite délété par digestion avec l'enzyme ScaI pour générer une délétion de 1044 pb du nucléotide 49998 au nucléotide 30 51041 de la séquence de la figure 3 dans l'ORF18. Du plasmide pBABΔCV ainsi obtenu, le fragment portant la délétion a ensuite été réisolé à partir du polylinker de pUC19 par digestion avec les enzymes de restriction HindIII et EcoRI, puis sous-cloné dans le plasmide pUWL218. Le plasmide d'intégration pCVΔ ainsi obtenu (figure 14B) a été transféré dans la souche E. coli DH5αMRC, puis utilisé pour transformer Sac. erythraea.

EXEMPLE 28: construction d'une souche Sac. erythraea eryCVA

(CV90).

Une souche dans laquelle le gène eryCV porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide pCVΔ obtenu à l'exemple 27 a été préparée par transformation 5 des protoplastes de Sac. erythraea avec le plasmide pCVΔ.

La préparation des protoplastes, le processus d'intégration et la sélection des mutants ayant le phénotype ery ont été réalisés comme à l'exemple 3.

De plus, la présence de la délétion attendue dans le 10 chromosome (délétion de 1044 pb du nucléotide 49998 au nucléotide 51041) a été confirmée par analyse génomique par Southern blot ainsi que par PCR selon les conditions décrites à l'exemple 3.

Par hybridation Southern sur l'ADN génomique digéré par l'enzyme de restriction NcoI, en utilisant comme sonde l'oligonucléotide ayant la séquence suivante :

C5-R AACGCCTCGTCCTGCAGCGGAGACACGAACA (SEQ ID N° 55) correspondant au brin complémentaire de la région d'ADN située de la position 51229 à la position 51259 de la 20 séquence de la figure 3, une bande de 6,2 kb à partir de la souche sauvage et une bande de 5,1 kb à partir du mutant CV90 ont été détectées. Les résultats montrés à la figure 15 indiquent chez le mutant la présence d'une délétion d'environ 1,1 kb dans cette région du chromosome.

L'amplification par PCR a été effectuée en utilisant 25 l'oligonucléotide ayant la séquence suivante : (SEQ ID N° 56) .TTCGCTCCCCGATGAACACAACTCGTA correspondant à la région d'ADN située de la position 49668 à la position 49694 de la séquence de la figure 3 et 30 l'oligonucléotide C5-R ayant la séquence indiquée ci-dessus, permettant d'encadrer par amplification PCR la région portant la délétion interne à l'ORF18. L'analyse par amplification par PCR a permis de détecter une bande d'environ 1,6 kb dans la souche sauvage et une bande d'environ 500 pb dans le 35 mutant CV90 de façon identique au signal obtenu avec le plasmide pCVA. Les résultats montrés à la figure 16 confirment que la délétion d'environ 1,1 kb détectée par l'analyse Southern est identique à celle portée par le plasmide PCVA

55

(1044 pb).

La souche recombinante ainsi obtenue, désignée CV90, a été ensuite cultivée pour identifier les métabolites produits par la souche.

5 EXEMPLE 29 : fermentation de la souche CV90 et identification des métabolites secondaires produits.

La culture de la souche CV90 et les analyses par ccm ont été réalisées selon les conditions indiquées à l'exemple 4.

Les résultats de ccm (figure 17) montre que la souche 10 CV90 accumule préférentiellement du $3-\alpha$ -mycarosyl érythronolide B ainsi que de l'érythronolide B comme attendu d'un mutant eryC.

La séquence des résidus 38-50 (VTGAGDGDADVQA) Val Thr Gly Ala Gly Asp Gly Asp Ala Asp Val Gln Ala 15 (SEQ ID N° 61)

de la protéine codée par eryCV (séquence de SEQ ID N° 11) est proche de la séquence consensus de liaison au NAD+ décrit par Wierenga et al., 1985 et par Scrutton et al., 1990.

Ces observations permettent de conclure que le gène 20 eryCV code pour une réductase qui interviendrait comme une dTDP-4,6-désoxyhexose 3,4-réductase dans la voie de biosynthèse de la d-TDP-désosamine.

EXEMPLE 30 : surexpression du produit du gène eryCIII dans E. coli.

- L'expression hétérologue du produit du gène eryCIII de Sac. erythraea correspondant à l'ORF8 décrite à l'exemple 1 et codant pour l'activité désosaminyltransférase identifiée à l'exemple 7 a été réalisée en utilisant E. coli comme souche hôte. La protéine ainsi produite sous forme de corps
- 30 d'inclusion a été ensuite purifiée et son activité enzymatique déterminée in vitro.
 - 1) Expression de la protéine EryCIII dans E. coli

L'expression a été réalisée en utilisant le vecteur pET11a (Stratagène) pour le clonage et l'expression de protéines recombinantes dans *E. coli* sous le contrôle du promoteur de l'ARN polymérase du bactériophage T7.

Dans un premier temps, le gène eryCIII a été amplifié à partir du plasmide pK62 décrit à l'exemple 1 de la façon

suivante:

du gène eryCIII.

L'amplification par PCR a été effectuée en utilisant la polymérase Native Pfu (Stratagène) et comme amorces l'oligonucléotide A homologue au brin codant du gène eryCIII 3 ayant la séquence A GAAGGAGATATACATATGCGCGTCGTCTTCTCCTC (SEQ ID N° 57) permettant d'introduire un site NdeI en amont de l'ATG initiateur de eryCIII et l'oligonucléotide B homologue au brin complémentaire du gène eryCIII ayant la séquence 10 B CGGGATCCTCATCGTGGTTCTCTCCTTCCTGC (SEQ ID N° 58) permettant d'introduire un site BamHI en aval du codon stop

L'ADN amplifié a été ensuite digéré par les enzymes de restriction NdeI et BamHI, puis le fragment NdeI-BamHI de 1,2 kb obtenu contenant la totalité du gène eryCIII a été ligaturé dans le vecteur d'expression pET11a (Stratagène) qui contient le gène β-lactamase de résistance à l'ampicilline, l'origine de réplication ColE1 et le promoteur du gène de l'ARN polymérase T7 situé en amont du site de clonage NdeI, préalablement digéré avec les enzymes de restriction NdeI et BamHI. Après ligation et transformation dans E. coli XL1-blue, le plasmide pCEIII ainsi obtenu a été confirmé par carte de restriction et séquençage.

La souche d'E. coli BL21(DE3) de la trousse pET

25 (Stratagène) qui contient dans son ADN chromosomique le gène lacI^q et le promoteur lacUV5 en amont du gène de l'ARN polymérase T7, a ensuite été transformée par le plasmide pECIII:5.

La souche transformée obtenue, dénommée BL21/pECIII, a
30 été cultivée en erlen de 50 ml à 37°C en milieu LB ensemencé à $DO_{600}=0$,1 à partir d'une préculture, puis induite par
l'isopropyl- β -D-thiogalactopyranoside (IPTG) 1mM à $DO_{600}=1$.
Après 3 h 30 d'induction, 1 ml de culture a été prélevé et
centrifugé, puis le culot bactérien obtenu a été dissout dans
35 240 μ l d'eau et 120 μ l de tampon d'échantillon SDS 3X (Tris-HCl 1M pH = 6,8 : 1,9 ml ; glycérol 3 ml ; β -mercaptoéthanol
1,5 ml ; SDS 20 % , 3 ml ; bleu de bromophénol 1 % pH = 7 :
0,3 ml ; H₂O qsq 10 ml). A pàrtir de 15 μ l de la solution

obtenue, les protéines totales extraites ont été analysées par SDS-PAGE sur un gel à 10 % de polyacrylamide avec une coloration au bleu de Comassie.

La surexpression d'une protéine ayant un poids
5 moléculaire apparent d'environ 46 Kd correspondant au PM
attendu pour la protéine EryCIII a été observée comparativement aux protéines totales d'une souche témoin transformée
par le plasmide pET11a.

2) Purification de la protéine EryCIII

La souche transformée BL21/pECIII ci-dessus a été cultivée en fermenteur de 6 litres en milieu minimum contenant du glycérol comme source de carbone (Korz et al., 1995) à 25°C jusqu'à D0₆₀₀=12, puis induite par l'IPTG pendant 18 h jusqu'à D0₆₀₀=54. A partir du bouillon récolté, 15 le culot bactérien contenant des corps d'inclusion a été isolé par centrifugation à 5000 g pendant 30 mn.

L'induction de la protéine EryCIII a été contrôlée par SDS-PAGE (gradient de polyacrylamide : 10 à 20 %) et avec une coloration au bleu de Comassie après lyse sur un aliquot dans 20 le tampon SDS 1 %, à 100°C pendant 5 min, soit directement sur le bouillon récolté, soit sur le culot bactérien après une première lyse par sonication dans un tampon phosphate.

190 g de culot bactérien correspondant à 1 litre de bouillon récolté ont été remis en suspension dans 2,5 volumes 25 de tampon KH₂PO₄/K₂HPO₄ 20 mM pH 7,2 contenant de l'EDTA 2,5 mM et du DTT 2,5 mM. Les cellules ont été ensuite lysées en utilisant un appareil Rannie (Mini-Lab, type 8-30H, APV Homogenisers As, Denmark) avec trois passages sous une pression de 1000 bars. Après centrifugation à 46.000 g 30 pendant 3 heures, le culot obtenu a été mis en suspension dans 2,5 volumes d'urée 2M puis centrifugé dans les mêmes conditions.

Le culot ainsi lavé a été ensuite mis en suspension dans 2,5 volumes d'une solution d'urée 7M dans du tampon tris 35 50 mM pH 7,5 (tampon A) de façon à solubiliser la protéine EryCIII. Après centrifugation dans les mêmes conditions, le surnageant recueilli obtenu contient 2,1 g de protéines totales déterminées par la méthode de Bradford en utilisant

une trousse du commerce (Pierce).

L'extrait dans l'urée 7M a été ensuite chargé à la vitesse de 0,5 mètres/h et à 4-8°C sur une colonne de 180 ml (5 cm x 9 cm) de Q sepharose (Pharmacia) préalablement 5 équilibrée avec le tampon A ci-dessus et avec une détection à 280 nm. La protéine EryCIII a été ensuite éluée avec le tampon A contenant NaCl 0,3M. Les fractions réunies, contenant la protéine EryCIII, mise en évidence par SDS-PAGE (gradient de polyacrylamide : 10 à 20 %) révélée par 10 coloration au bleu de Comassie et 835 mg de protéines totales, ont été ensuite chargées sur une colonne de 5,5 litres (10 cm x 70 cm) de Superdex 200 Prep grade (Pharmacia) préalablement équilibrée avec le tampon A ci-dessus. Par élution de la colonne avec le tampon A et par détection à 15 280 nm, un pic de protéine a été obtenu dont les fractions contenant la protéine EryCIII mise en évidence par SDS-PAGE et 200 mg de protéines totales ont été réunies puis purifiées sur une colonne de 180 ml (5 cm x 9 cm) de Q Source (Pharmacia) préalablement équilibrée avec le tampon A. Par 20 élution avec un gradient linéaire de NaCl variant de 0 à 0,3 M dans le tampon A, 30 ml de solution contenant 100 mg de protéine EryCIII dénaturée homogène en pureté évaluée par SDS-PAGE, avec une révélation au nitrate d'argent, ont été obtenus.

La figure 18 montre l'évolution de la pureté de la protéine EryCIII suivie par SDS-PAGE (gradient de polyacrýlamide: 10 à 15 %) pour un dépôt de 500 ng de protéines totales et une révélation au nitrate d'argent successivement après extraction à l'urée 7M (ligne 2),

30 chromatographie Q sepharose (ligne 3), chromatographie Superdex (ligne 4), chromatographie Q source (ligne 6) par rapport aux marqueurs de poids moléculaire (lignes 1 et 5).

La protéine EryCIII a été ensuite renaturée par dilution de l'éluat homogène avec une solution de tampon A contenant 35 du DTT 10 mM pour obtenir une concentration finale en protéine de 0,1 mg/ml. La solution diluée a été ensuite dialysée contre du tampon Tris 50 mM; NaCl 0,15 M; 0,3 % n-octyl-β-D-glucopyranosyl (NOG); DTT 10 mM, pH 8,3 puis

concentrée à 4 mg/ml par ultrafiltration sur une membrane PLGC04310 (Millipore) ayant un seuil de coupure de 10.000.

La protéine EryCIII purifiée a été ensuite conservée à 1'état congelé à $-20\,^{\circ}\text{C}$ en aliquots de 500 μl .

5 3) Caractérisation de la protéine EryCIII

La caractérisation de la protéine EryCIII ainsi obtenue a été examinée pour les propriétés suivantes :

a) Homogénéité.

L'électrophorèse par SDS-PAGE (gradient de 10 polyacrylamide : 10 à 15 %) en utilisant l'appareil Phast System (Pharmacia) et une révélation au nitrate d'argent montre une pureté supérieure à 99 % pour un dépôt de 2000 ng. b) Poids moléculaire par électrophorèse et spectrométrie de masse.

Par électrophorèse, un PM apparent de 46 kDa a été déterminé en accord avec le PM calculé de 45929.

L'analyse par RP-HPLC couplée à la spectrométrie de masse (HPLC : ESI-SM) donne une masse de 45934 uma.

- c) Séquence en acide aminés N-terminale
- La séquence N-terminale a été déterminée par microséquençage sur un microséquenceur de protéine Model A492 couplé à un analyseur HPLC de PTH-aminoacides (Applied Biosystems).

Aucune séquence secondaire n'a été décelée pour les 25 10 premiers résidus qui est en accord avec la séquence en acides aminés décrite à la figure 2 (séquence de SEQ ID N° 5).

d) Activité biologique

L'activité désosaminyl transférase de la protéine

30 EryCIII a été déterminée in vitro par la mise en évidence de la formation d'érythromycine D à partir de dTDP-D-désosamine, dont la préparation est décrite plus loin et de 3-α-mycarosyl érythronolide B (MEB) dont la préparation est décrite cidessus dans Matériels et Méthodes générales.

Le milieu de réaction contient 150 nmoles de dTDP-Ddésosamine, 137,4 nmoles de MEB et 1 mg de protéine EryCIII en utilisant les conditions opératoires suivantes :

Dans un tube en verre à vis, on introduit successivement

4,78 ml de tampon Tris 50 mM pH 7,3 (tampon B); 20 μl de dTDP-D-désosamine, sel de triéthylamine (150 nmoles) en solution dans le tampon B contenant EDTA 1 mM et PEFABLOC O, 4 mM (Merck); 100 μl de MEB (137,4 nmoles) en solution dans le tampon B et 1 mg de protéine EryCIII correspondant à 250 μl d'un aliquot de solution congelée obtenue ci-dessus.

Après homogénisation au Vortex, le tube bouché est placé pendant 5 h dans un bain thermostaté à 30°C, puis on ajuste le pH à 9-10 avec NaOH 32 % puis extrait le mélange 10 réactionnel 3 fois avec 5 ml d'acétate d'éthyle. L'extrait obtenu, amené à sec sous pression réduite, puis repris par 100 μl de chlorure de méthylène est ensuite analysé par ccm dans les conditions indiquées à l'exemple 4 en utilisant comme éluant le mélange chlorure de méthylène/méthanol 15 (90 : 10, v/v).

Un essai témoin (t = 0) dont l'incubation est arrêtée immmédiatement par l'ajout de NaOH, est effectué dans les mêmes conditions.

Les résultats obtenus par révélation chimique montrent l'apparition d'un produit moins mobile ayant un Rf voisin de l'érythromycine D attendue et pour lequel une faible activité antibiotique est détectée par autobiogramme direct des plaques sur B. pumilus. Aucune activité biologique n'est observée pour l'essai témoin (figure 19).

25 Ces résultats confirment que la protéine EryCIII produite dans *E. coli* et purifiée ci-dessus a l'activité désoaminyl transférase attendue et a été correctement renaturée.

EXEMPLE 31 : utilisation de la séquence du gène eryCIII comme 30 sonde pour isoler les gènes oleG1 et oleG2 codant pour des glycosyltransférases chez S. antibioticus.

1) clonage des gènes oleG1 et oleG2

La séquence du gène eryCIII de Sac. erythraea correspondant à l'ORF8 décrite à l'exemple 1 codant pour 35 l'activité désosaminyltransférase a été utilisée pour préparer une sonde d'hybridation et a permis d'isoler des gènes homologues dans la souche S. antibioticus ATCC 11891 productrice d'oléandomycine par hybridation Southern.

L'intégralité du gène eryCIII a été amplifiée par PCR à partir de 6 ng du plasmide pK62 obtenu à l'exemple 1 en suivant les conditions opératoires décrites à l'exemple 3 en utilisant la polymérase native pfu (Stratagene) et comme 5 amorces l'oligonucléotide ayant la séquence suivante : eryCIII-1 CGGGTACCATGCGCGTCGTCTTCTCCTCCATG (SEQ ID N° 59) comportant un site de restriction KpnI dans sa région 5' et dont la partie 3' correspond au brin complémentaire de la région d'ADN située de la position 10196 à la position 10219 de la séquence de la figure 2 et l'oligonucléotide eryCIII2 ayant la séquence suivante : eryCIII-2 CGGGTACCTCATCGTGGTTCTCTCCTTCC (SEQ ID N° 60) comportant un site KpnI dans sa région 5' et dont la partie 3' correspond à la région d'ADN située de la position 8954 à la position 8974 de la séquence de la figure 2.

La bande d'environ 1,2 kb obtenue par amplification a été ensuite digérée par l'enzyme de restriction KpnI et clonée dans le plasmide pUC19 préalablement digéré par l'enzyme KpnI. Le plasmide pCIIIPCR1 ainsi obtenu a été ensuite utilisé pour réisoler le fragment KpnI de 1,2 kb correspondant à l'intégralité du gène eryCIII montré à la figure 2. Le fragment ainsi isolé a été ensuite marqué au ³²p par la technique "random priming" décrite par Sambrook et al., 1989 et utilisé comme sonde eryCIII pour analyser par hybridation Southern des clones cosmides obtenus à partir d'une banque d'ADN génomique de S. antibioticus ATCC 11891 et préparés de la façon suivante (figure 20) :

Une série de six cosmides (cosAB35, cosAB76, cosAB87, cosAB67, cosAB63 et cosAB61) se chevauchant et couvrant 30 environ 100 kb de la région correspondant au cluster de gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine a été isolée en suivant la méthode décrite par Swan et al., 1994 en utilisant comme sondes le fragment SmaI de 2 kb interne à la troisième sous-unité de la polykétide synthase de Sac. erythraea dans le cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine (Cortes et al., 1990) suivie d'une marche sur le chromosome. Les sondes strD, strE et strM codant respectivement pour la dTDP-glucose synthase, la dTDP-glucose 4,6-déshydratase et la

dTDP-6-désoxyglucose 3,5-épimérase de S. griseus (Stockmann et Piepersberg, 1992) hybrident avec les cosmides cosAB61 et cosAB63 (fig. 20). De façon analogue, par hybridation Southern avec la sonde eryCIII préparée ci-dessus effectuée 5 selon les conditions standard décrites par Hopwood et al., 1985, le cosmide cosAB35 (Swan et al., 1994) donne des signaux positifs dans deux fragments de restriction BamHI de 3,5kb et de 2,7 kb représentés à la figure 20. Le sousclonage et le séquençage ultérieurs montrent que ces deux 10 fragments sont séparés par un fragment BamHI de 0,6 kb non détecté par hybridation.

Un fragment SstI de 10,8 kb d'ADN génomique de S. antibioticus ATCC 11891 représenté à la figure 21, correspondant à la partie droite du cluster de gènes de la 15 biosynthèse de l'oléandomycine comprise entre le site SstI en position 11081 du gène OLE-ORF3 des PKS de la séquence EMBL n°L09654) et le site SstI en position 5 de la séquence EMBL n°L36601 situé à 1,4 kb en amont du gène oleB et hybridant avec la sonde eryCIII préparée ci-dessus, a été isolé à 20 partir du cosmide cosAB35 et sous-cloné dans le vecteur plasmidique pSL1180 (Pharmacia Biotech). Le clone pCO35-S ainsi obtenu a été utilisé pour générer des matrices simple brin par sous-clonage de différents fragments d'ADN dans les bactériophages M13mp18 et MP13mp19 (New England Biolabs), 25 puis la séquence nucléotidique de ces fragments a été déterminée selon la méthode de Sanger et al. (1977) en utilisant une polymérase T7 modifiée (Sequenase version 2.0; U.S. Biochemicals) en présence $d'\alpha(^{35}S)dCTP$ (Amersham) et de 7-déaza-dGTP, selon les recommandations du fournisseur afin-30 de limiter les problèmes de compression de bandes. Les amorces conventionnelles fournies avec la trousse Sequenase ainsi que les amorces synthétiques (17mer) internes ont été utilisées.

L'assemblage des données de séquence a été réalisé en utilisant le programme Fragment Assembly (Genetic Computer Group, University of Wisconsin) et l'identification des phases ouvertes de lecture en utilisant le programme CODONPREFERENCE (Devereux et al., 1984).

Les séquences nucléotidiques obtenues ont permis d'établir la séquence nucléotidique de 6093 bp représentée à la figure 22 (séquence de SEQ ID N° 15), comprise entre les sites SphI* et KpnI montrés à la figure 21, dans laquelle 5 cinq ORFs ont été identifiées respectivement du nucléotide 184 au nucléotide 1386 (ORF dénommée oleP1), du nucléotide 1437 au nucléotide 2714 (ORF dénommée oleG1), du nucléotide 2722 au nucléotide 3999 (ORF dénommée oleG2), du nucléotide 3992 au nucléotide 4729 (ORF dénommée oleM) et du nucléotide 4810 au nucléotide 5967 (ORF dénommée oleM). Les cinq ORFs sont transcrites dans la même direction.

Des échantillons de *E. coli* contenant le plasmide pCO35-S comprenant la région codante des ORFs oleP1, oleG1, oleG2, oleM et oleY ont été déposés à la Collection Nationale 15 de Cultures de Microorganismes (CNCM) INSTITUT PASTEUR, 25, Rue du Docteur Roux 75724 PARIS CEDEX 15 FRANCE, le 8 avril 1998 sous le numéro I-2003.

Le gène oleG1 code pour un polypeptide ayant 426 acides aminés (séquence de SEQ ID N° 17). Cependant, la présence 20 d'un codon CGC codant pour une arginine très conservée dans cette classe de glycosyltransférase chez les Streptomycètes situé immédiatement en amont du codon GTG, indiquerait que le codon initiateur pourrait être le codon CTG en position 1431 de la séquence SEQ ID N° 17.

Le gène oleG2 code pour un polypeptide ayant 426 acides aminés (séquence de SEQ ID N° 18).

La comparaison des séquences en acides aminés déduites des ORFs oleG1 et oleG2 ci-dessus avec les protéines de bases de données à l'aide du programme Blast (Altschul et al., 30 1990) a montré des similarités avec des glycosyl transférases de différentes sources, notamment environ 72 % de similarité et 53 % d'identité avec la déosaminyltransférase EryCIII décrite à l'exemple 30.

L'identification de la fonction du gène oleG1 ou du gène 35 oleG2 a été ensuite réalisée par interruption du gène cible dans la souche de S. antibioticus ATCC 11891 et par identification d'un précurseur non glycosylé de l'oléandomycine produit par la souche mutanté en utilisant les méthodes

décrites dans les exemples 3 à 4.

2) génération d'une souche de S. antibioticus oleG1A (A35G1).

Une souche dans laquelle le gène oleG1 est interrompu a été préparée par intégration d'un plasmide pCO3 dans les 5 régions homologues de l'ADN chromosomique de la souche de S. antibioticus ATCC 11891 productrice d'oléandomycine.

Dans un premier temps, le fragment BamHI de 0,6 kb interne au gène oleG1, obtenu par digestion du plamide pCO35-S préparé ci-dessus, avec l'enzyme de restriction BamHI (figure 21), a été sous-cloné dans le site BamHI du plasmide pOJ260 NRRL B-14785.

Le plasmide pCO3 ainsi généré a été ensuite transféré dans la souche E. coli TG1 recO1504::Tn5 (Kolodner et al., 1985), puis utilisé pour transformer les protoplastes de 15 S. antibioticus. La sélection des transformants a été réalisée par résistance à l'apramycine (Apramycine pour injection, Rhône Mérieux).

La préparation des protoplastes a été réalisée à partir de la souche *S. antibioticus* ATCC 11891 en suivant les 20 conditions décrites par Hopwood et al., 1985.

La transformation a été réalisée en utilisant 50 μ l d'aliquot de protoplastes, 5 μ g d'ADN plasmidique pCO3 et en remplaçant le thiostrepton par de l'apramycine à la concentration finale de 25 μ g/ml.

La sélection des intégrants effectuée par résistance à l'apramycine a permis d'isoler un clone dénommé A35G1.

L'altération attendue dans la région correspondante du chromosome de S. antibioticus a été confirmée par analyse génomique par Southern blot. L'ADN chromosomique isolé puis—30 digéré par l'enzyme de restriction PstI à partir de la souche S. antibioticus sauvage ou du mutant A35G1 a été analysé par Southern en utilisant comme sonde d'hybridation le fragment BamHI de 0,6 kb indiqué ci-dessus. Le remplacement du fragment PstI de 4,7 kb ainsi détecté dans la souche sauvage par deux fragments PstI de 2,4 et 6,5 kb dans le mutant A35G1 confirme l'intégration du plasmide pCO3 dans le chromosome de la souche A35G1 au niveau de l'ORF oleG1.

La souche recombinante A35G1 ainsi obtenue a été ensuite

cultivée pour identifier les précurseurs produits par la souche.

- 3) fermentation de la souche A35G1 et identification des précurseurs de l'oléandomycine produits.
- La souche A35G1 a été cultivée pendant 72 h en erlen de 50 ml dans le milieu EP2 à partir d'une préculture de 48 h en milieu EP1 dans les conditions décrites à l'exemple 4.

Les extraits de bouillon avec de l'acétate d'éthyle ont été ensuite analysés selon les méthodes utilisées dans les 10 exemples 3 et 4.

a) L'essai biologique par antibiogramme a été réalisé de la façon suivante :

Après croissance de la souche *B. pumilus* sur milieu TSB pendant une nuit à 37°C, la culture a été diluée à 1/100 dans 15 du milieu contenant 50 % (w/v) de glycérol, puis la suspension cellulaire obtenue a été conservée à -20°C avant utilisation.

L'essai biologique a ensuite été effectué en introduisant 150 µl de la suspension cellulaire décongelée 20 dans 100 ml de milieu TSB contenant 1 % d'agar et maintenu à 55°C. Le mélange a été ensuite versé dans des boîtes de pétri. Après refroidissement, des cylindres oxford contenant 50 à 200 µl d'extraits à l'acétate d'éthyle ont été placés sur les boîtes d'agar, maintenus 2 h à 4°C, puis incubés 25 pendant une nuit à 37°C.

Les extraits ne montrent pas d'effet inhibiteur sur la croissance de B. pumilus ATCC 14884.

b) L'analyse par ccm par révélation chimique a été effectuée selon les conditions décrites à l'exemple 4 en utilisant comme standards l'érythromycine A, l'érythronolide B ainsi que le 6-désoxyérythronolide B.

L'analyse par ccm montre que la souche A35G1 ne produit pas d'oléandomycine mais accumule préférentiellement un produit pourpre ayant une mobilité plus grande que 1'érythronolide B et voisine du 6-désoxyérythronolide B et que l'on peut attendre de la partie aglycone 8,8a-désoxy-

oléandolide. c) L'analyse par chromatographie RP-HPLC couplée à la spectrométrie de masse a été réalisée selon les conditions décrites à l'exemple 4. Deux métabolites majeurs, dénommmés M9 et M10, ont été détectés (élution à 6,12 mn et 17,23 mn respectivement). Les deux produits donnent un pic parent 5 m/z 373 et des profils de fragmentation analogues qui peuvent être en accord avec la structure [8,8a-désoxyoléandolide]H⁺. Cependant seul le temps de rétention du métabolite M10 est en accord avec la structure proposée alors que le métabolite M9 pourrait correspondre à une structure isomère ou au noyau 10 lactone ouvert.

Des expériences de complémentation des souches mutantes de Sac. erythraea CIII68 décrite à l'exemple 6 et BV88 décrite à l'exemple 16 ont été également réalisées en utilisant des constructions plasmidiques permettant d'exprimer respectivement chacun des gènes oleG1 et oleG2.

Ces observations et l'absence de détection d'oléandrosyl 8,8a-désoxyoléandolide ou de désosaminyl 8,8a-désoxyoléandolide indiquent que le gène oleGl code pour la désoaminosyltransférase et le gène oleGl code pour l'oléandrosyltransférase respectivement impliquées dans la biosynthèse de l'oléandomycine.

PREPARATION DE L'EXEMPLE 30: Thymidine 5'-(trihydrogen-diphosphate), P'-[3,4,6-tridéoxy-3-(diméthylamino)-D-xylo-hexopyranosyl]ester, N, N-diéthyléthanamine

25 STADE A: chlorhydrate 3,4,6-tridéoxy-3-(diméthylamino)-D-xylohexopyranose

On ajoute sous agitation et à température ambiante 146,6 g d'érythromycine A, à 1,5 litres d'acide chlorhydrique 6N. On porte la solution obtenue au reflux pendant 2 h. On refroidit à la température ambiante, filtre et lave à l'eau le résidu obtenu. On extrait la phase aqueuse au chlorure de méthylène, puis à l'éther sulfurique. On ajoute à la phase aqueuse 10 g de noir L₂S et chasse les traces d'éther sous pression réduite. On filtre, et concentre. On effectue un second envoi dans les mêmes conditions. On rassemble les deux essais, dissout dans l'éthanol (150 cm³), ajoute 150 cm³ d'éther éthylique. On essore, lave et sèche les cristaux obtenus. On obtient 42 g de produit recherché. F = 158~160°C.

STADE B: 3,4,6-tridéoxy-3-(diméthylamino)-D-xylo-hexopyranose,1,2-diacétate

On ajoute sous agitation à 20°C, 60 cm³ de triéthylamine dans un mélange renfermant 15,27 g de produit du stade A et 5 150 cm³ de chlorure de méthylène. On ajoute à 20°C une solution renfermant 20 cm³ d'anhydride acétique et 80 cm³ de chlorure de méthylène. On agite à la température ambiante pendant 20 heures. On filtre, lave et concentre. On empâte dans l'éther sulfurique. On concentre le filtrat sous 10 pression réduite. On chromatographie le résidu obtenu en éluant avec le mélange acétate d'éthyle-triéthylamine (95-5). On obtient 18,6 g de produit recherché que l'on utilise tel quel dans le stade suivant.

STADE C: 3,4,6-tridéoxy-3-(diméthylamino)-D-xylo-hexopyra15 nose,2-acétate

On porte à 50°C un mélange renfermant 18,6 g du produit du stade B et 50 cm³ de DMF et ajoute 6,62 g d'acétate d'hydrazine NH2NH2, ACOH. On agite le mélange réactionnel et le verse sur une solution saturée de carbonate acide de 20 sodium. On extrait la phase aqueuse à l'acétate d'éthyle. On rassemble les phases organiques, sèche, filtre et concentre. On distille sous pression réduite pour éliminer le DMF par entraînement azéotrophirque avec le toluène. On obtient 11,28 g de produit que l'on chromatographie sur silice en 25 éluant avec le mélange acétate d'éthyle-triéthylamine (90-10). On obtient 6,5 g de produit recherché que l'on utilise tel quel dans le stade suivant.

STADE D: 3,4,6-tridéoxy-3-(diméthylamino)-D-xylo-hexopyranose,2-acétate bis(phénylméthyl)phosphate

On ajoute à -70°C, 5,7 cm³ d'une solution de n-butyllithium dans l'hexane dans une solution renfermant 1,738 g du produit du stade précédent et 40 cm³ de THF. On ajoute à -70--75°C 10 g de dibenzylphosphochlorure préparé extemporanément (J. Chem. Soc. 1958, p. 1957),

en solution dans 20 cm³ de THF. On maintient l'agitation pendant 1 h 30 entre -70 et -74°C. On verse sur une solution saturée de carbonate acide de sodium, extrait à l'acétate d'éthyle. On sèche la phase organique sur sulfate de sodium, 5 filtre et concentre. On chromatographie le produit obtenu sur silice en éluant avec le mélange acétone-chlorure de méthylène (5-5). On obtient 1,070 g du produit recherché.

STADE E: 3,4,6-tridéoxy-3-(diméthylamino)-D-xylo-hexopyranose,1-(dihydrogen phosphate),N,N-diéthyléthanamine

On place sous agitation et sous courant d'hydrogène pendant 30 minutes à la température ambiante, un mélange renfermant 1,070 g du produit du stade précédent, 20 cm³ d'acétate d'éthyle, 10 cm³ de méthanol, 0,622 cm³ de triéthylamine et 200 mg de palladium sur charbon. On filtre, lave au méthanol et à l'acétate d'éthyle et concentre le filtrat. On obtient 1 g d'une huile à laquelle on ajoute 10 cm³ de méthanol. On agite la solution obtenue pendant 20 heures. On chasse le méthanol sous pression réduite à 30°C. On obtient 680 g de produit recherché.

20 STADE F: 3,4,6-tridéoxy-3-(diméthylamino)-D-xylohexopyranose,1-(dihydrogen phosphate)

On dissout 420 mg du produit isolé sous forme de sels de triéthylamine, obtenu au stade précédent, dans 1,6 cm³ de méthanol. On ajoute 3,2 cm³ d'éther sulfurique. On ajoute 25 ensuite 6,4 cm³ d'éther sulfurique. On obtient 250 mg de produit recherché fondant à 242~244°C.

STADE G: Thymidine 5'-(trihydrogen diphosphate),P'-[3,4,6-

STADE G: Thymidine 5'-(trihydrogen diphosphate), P'-[3,4,6-tridéoxy-3-(diméthylamino)-D-xylo-hexopyranosyl]ester, N, N-diéthyléthanamine

On mélange 228 mg du produit de la préparation 1, 6 cm³ de pyridine et 544 mg de thymidine 5'-monophosphate morpholidate-4-morpholine-NN'-dicyclohexylcarboxamidine. On chasse la pyridine sous pression réduite au rotorvapor en maintenant la température à 30°C ou en dessous. On ajoute 6 cm³ de pyridine que l'on chasse sous pression réduite. On répète l'opération 2 fois. On ajoute 6 cm³ de pyridine, 105 mg de 1H-tétrazole. On agite pendant 3 jours à la température ambiante. On chasse la pyridine sous pression réduite. On reprend dans l'eau,

PCT/FR98/01593

35

filtre, concentre et obtient un produit que l'on purifie par chromatographie. On obtient ainsi le produit recherché. rf = 0.12 éluant CH_2Cl_2 , MeOH, H_2O (60-35-6).

5 Références bibliographiques :

Altschul SF, Gish W, Miller W, Myers EW, Lipman DJ (1990) J Mol Biol 215: 403-410.

- 10 Ausubel FM, Brent R, Kingston RE, Moore DD, Seidman JG, Smith JA Struhl K (1995) Current protocols in molecular biology.

 Massachusetts General Hospital and Harvard medical School.

 John Wiley and Sons, Inc.
- 15 Bankier AT, Weston KM, Barrell BG (1987) Methods in Enzymology 155: 51-93.

Bevitt DJ, Cortes J, Haydock SF and Leadlay PF, (1992), Eur. J. Biochem 204: 39-49.

Caffrey P, Bevitt DJ, Staunton J, Leadlay PF (1992) FEBS 304: 225-228.

Cortés J, Haydock SF, Roberts GA, Bevitt DJ, Leadlay PF 25 (1990) Nature 348: 176-178.

Devereux J, Haeberli P, Smithies O (1984) Nucl Acids Res 12: 387-395.

30 Dhillon N, Hale RS, Cortes J, Leadlay PF (1989) Mol Microbiol 3: 1405-1414.

Dickens ML, Ye J, Strohl WR (1996) J Bacteriol 178: 3384-3388.

Donadio S, Stassi J, McAlpine JB, Staver MJ, Sheldon PJ, Jackson M, Swanson SJ, Wendt-Pienkowski E, Wang YG, Jarvis B, Hutchinson CR, Katz L (1993) In: Baltz RH, Hegeman GD,

Skatrud PL (eds) Industrial Microorganisms: Basic and Applied Molecular Genetics: American Society for Microbiology, Washington, DC, 257-265.

5 Gandecha AR, Large SL, Cundliffe E (1997) Gene 184: 197-203.

Haydock SF, Dowson JA, Dhillon N, Roberts GA, Cortes J, Leadlay PF (1991) Mol Gen Genet 230 : 120-128.

10 Hessler PE, Larsen PE, Constantinou AI, Schram KH, Weber JM, Appl Microbiol. Biotechnol (1997), 47: 398-404.

Hopwood DA, Kieser T, Wright HM an Bibb MJ, Journal of General Microbiology (1983), 129, 2257-2269.

- 15 Hopwood DA, Bibb MJ, Chater KF, Kieser T, Bruton C, Kieser HM, Lydiate DJ, Smith CP, Ward JM, Schremp H (1985) Genetic manipulation of Streptomyces. A laboratory Manual. John Innes Foundation, Norwich.
- 20 Kaneda T, Butte JC, Taubman B, Corcoran JW (1962) J Biol Chem 237: 322-327.

Katz E, Thompson CJ, Hopwood DA (1983) J Gen Microbiol 129 :
2703-2714.

25

Korz DJ, Rinas U, Hellmuth K, Sanders EA, Deckwer W-D (1995) Journal of Biotechnology 39: 59-65.

Katz L, Donadio S (1995) Macrolides. In: Vining LC, Stuttard 30 C (eds). Genetics and Biochemistry of Antibiotic Production. Butterworth-Heinemann, Newton, MA, 385-420.

Liu H-W, Thorson JS (1994) Annu Rev Microbiol 48: 223-56.

35 Otten SL, Liu X, Ferguson J, Hutchinson CR (1995) J Bacteriol 177: 6688-6692.

Sakakibara H and Omura S (1984). In : Omura S. (ed) Macrolide

71

Antibiotics: Chemistry, Biology, and Practice. Academic Press, Inc. London, 85-125.

Sambrook J, Fritsch EF, Maniatis T (1989) Molecular cloning: 5 a laboratory manual, 2nd ed. Cold Spring Harbor Laboratory Press, N.Y.

Sanger F, Nicklen S, Coulson AR (1977) Proc Natl Acad Sci USA 74: 5463-5467.

10

Scotti C, Hutchinson CR (1996) J Bacteriol 178: 7316-7321.

Scrutton NS, Berry A, Perham RN (1990) Nature 343: 38-43.

15 Staden R (1984), Nucleic Acids Res 12: 521-528.

Stassi D, Donadio S, Staver MJ, Katz L (1993) J Bacteriol 175: 182-189.

20 Stemmer WPC (1994) Proc. Natl. Acad. Sci., Vol. 91, pp. 10747-10751.

Stockmann M, and Piepersberg W (1992) FEMS Microbiol Lett 90: 185-190.

25

Swan D.G., Rodriguez A.M., Vilches C., Méndez C., Salas J.A., (1994) Mol Gen Genet 242: 358-362.

Ward JM, Janssen GR, Kieser T, Bibb MJ, Buttner MJ, Bibb MJ
30 (1986) Mol. Gen. Genet. 203: 468-475

Weber JM, Wierman CK, Hutchinson CR (1985) J Bacteriol 164: 425-433.

35 Weber JM, Losick R (1988) Gene 68: 173-180.

Weber JM, Schoner B, Losick R (1989) Gene 75: 235-241.

Weber JM, Leung JO, Maine GT, Potenz RHB, Paulus TJ, DeWitt JP (1990) J Bacteriol 172: 2372-2383.

Weber JM, Leung JO, Swanson SJ, Idler KB, McAlpine JB (1991) 5 Science 252: 114-117.

Wehmeier UF (1995) Gene 165: 149-150.

Wierenga RK, Terpstra P, Hol WGJ (1986) J. Mol. Biol. 187: 10 101-107.

Yamamoto H, Maurer KH, Hutchinson CR (1986) J Antibiot 34: 1304-1313.

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

73

Texte libre de la liste de séquences

```
SEO ID NO: 1:
   /function= "implique dans la biosynthese du mycarose"
5 /gene= "eryBII"
   /function= "implique dans la biosynthese de la desosamine"
   /gene= "eryCII"
   SEQ ID NO: 4:
10 /function= "implique dans la biosynthese de la desosamine"
   /gene= "eryCIII"
   /note= "SEQ ID NO 1 DE 1046 A 2308"
   SEQ ID NO: 6:
15 /function= "implique dans la biosynthese du mycarose"
   /gene= "eryBIV"
   /transl_except= (pos: 242 ... 244, aa: Met)
   /function= "implique dans la biosynthese du mycarose"
   /gene= "eryBV"
20 /transl_except= (pos: 1210 .. 1212, aa: Met)
   /function= "implique dans la biosynthese de la desosamine"
   /gene= "eryCVI"
   /function= "implique dans la biosynthese du mycarose"
   /gene= "eryBVI"
25 /transl_except= (pos: 3308 .. 3310, aa: Met)
   /function= "implique dans la biosynthese de la desosamine"
    /gene= "eryCV"
   /function= "implique dans la biosynthese du mycarose"
    /gene= "eryBVII"
30 /transl_except= (pos: 7578 .. 7580, aa: Met)
    SEQ ID NO: 13:
    /function= "implique dans la biosynthese de la desosamine"
    /gene= "eryCIV"
 35 /note= "SEQ ID NO 6 DE 4837 A 6039"
    SEO ID NO: 15:
```

/gene= "oleP1"

PCT/FR98/01593

74

```
/function= "glycosylation de 8,8a-desoxyoleandolide"
/gene= "oleG1"
/transl_except= (pos: 1437 .. 1439, aa: Met)
/function= "glycosylation de 8,8a-desoxyoleandolide"

5 /gene= "oleG2"
/gene= "oleY"

SEQ ID NO: 20:
/gene= "oleM"

10 /note= "SEQ ID NO 15 DE 3992 A 4729"

SEQ ID NO: 22 à SEQ ID NO: 60
/desc = "OLIGONUCLEOTIDE"

15 SEQ ID NO: 61:
/note= "SEQ ID NO 11 DE 38 A 50"
```

REVENDICATIONS

- Séquence d'ADN simple ou double brin isolée, représentée à la figure 2 (séquence directe ou complémentaire de SEQ ID N° 1) correspondant à la région eryG-eryAIII du cluster de 5 gènes de la biosynthèse de l'érythromycine.
 - 2) Séquence d'ADN selon la revendication 1 comprenant :
 la séquence eryBII correspondant à l'ORF7 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 48 au nucléotide 1046)
 et codant pour une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose
- 10 2,3-réductase,
 la séquence eryCIII correspondant à l'ORF8 (séquence

complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308) et codant pour une désosaminyltransférase et

- la séquence eryCII correspondant à l'ORF9 (séquence complé-

- 15 mentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 2322 au nucléotide 3404) et codant pour une dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,4-isomérase.
 - 3) Séquence d'ADN isolée représentée à la figure 2 choisie parmi la séquence *ery*BII correspondant à l'ORF7 (séquence
- 20 complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 48 au nucléotide 1046), la séquence eryCIII correspondant à l'ORF8 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308) ou la séquence eryCII correspondant à l'ORF9 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 2322 au
- 25 nucléotide 3404) et les séquences qui hybrident et/ou présentent des homologies significatives avec cette séquence ou des fragments de celle-ci et ayant la même fonction.
 - 4) Séquence d'ADN isolée *ery*CIII représentée à la figure 2 correspondant à l'ORF8 (séquence complémentaire de SEQ ID
- 30 N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308 = séquence complémentaire de SEQ ID N° 4) et codant pour une désosaminyl transférase.
 - 5) Polypeptide codé par l'une des séquences d'ADN selon l'une des revendications 1 à 4.
- 35 6) Polypeptide selon la revendication 5 correspondant à une ORF représentée à la figure 2, choisie parmi l'ORF7 (ayant la séquence de SEQ ID N° 2), l'ORF8 (ayant la séquence de SEQ ID N° 5) ou l'ORF9 (ayant la séquence de SEQ ID N° 3) et les

analogues de ce polypeptide.

- 7) Polypeptide selon la revendication 5 correspondant à l'ORF8 représentée à la figure 2 (ayant la séquence de SEQ ID N° 5) et ayant une activité désosaminyltransférase, dénommée 5 EryCIII.
 - 8) Séquence d'ADN isolée représentée à la figure 3 (séquence de SEQ ID N° 6) correspondant à la région eryAI-eryK du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine.
 - 9) Séquence d'ADN selon la revendication 8 comprenant :
- 10 la séquence eryBIV correspondant à l'ORF13 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 242 au nucléotide 1207) et codant pour une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase,
- la séquence eryBV correspondant à l'ORF14 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 1210 au nucléotide 2454) et codant pour 15 une mycarosyltransférase,
 - la séquence eryCVI correspondant à l'ORF15 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 2510 au nucléotide 3220) et codant pour une dTDP-D-6-désoxyhexose 3-N-méthyltransférase,
- la séquence eryBVI correspondant à l'ORF16 (séquence de SEQ 20 ID N° 6 du nucléotide 3308 au nucléotide 4837) et codant pour une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-déshydratase,
 - la séquence eryCIV correspondant à l'ORF17 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 4837 au nucléotide 6039) et codant pour une dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase,
- 25 la séquence eryCV correspondant à l'ORF18 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 6080 au nucléotide 7546) et codant pour une dTDP-D-4,6-didésoxyhexose 3,4-réductase et
 - la séquence *ery*BVII correspondant à l'ORF19 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) et codant
- 30 pour une dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,5 épimérase.

 10) Séquence d'ADN isolée représentée à la figure 3 choisie parmi la séquence eryBIV correspondant à l'ORF13 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 242 au nucléotide 1207), la séquence eryBV correspondant à l'ORF14 (séquence de SEQ ID
- 35 N° 6 du nucléotide 1210 au nucléotide 2454), la séquence eryCVI correspondant à l'ORF15 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 2510 au nucléotide 3220), la séquence eryBVI correspondant à l'ORF16 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléo-

tide 3308 au nucléotide 4837), la séquence *ery*CIV correspondant à l'ORF17 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 4837 au nucléotide 6039), la séquence *ery*CV correspondant à l'ORF18 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 6080 au nucléotide

- 5 7546) ou la séquence eryBVII correspondant à l'ORF19 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) et les séquences qui hybrident et/ou présentent des homologies significatives avec cette séquence ou des fragments de celle-ci et ayant la même fonction.
- 10 11) Séquence d'ADN isolée eryBV représentée à la figure 3 correspondant à l'ORF14 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 1210 au nucléotide 2454) et codant pour une mycarosyltransférase.
- 12) Polypeptide codé par l'une des séquences d'ADN selon 15 l'une des revendications 8 à 11.
 - 13) Polypeptide selon la revendication 12 correspondant à une ORF représentée à la figure 3, choisie parmi l'ORF13 (ayant la séquence de SEQ ID N° 7), l'ORF14 (ayant la séquence de SEQ ID N° 8), l'ORF15 (ayant la séquence de SEQ ID N° 9),
- 20 l'ORF16 (ayant la séquence de SEQ ID N° 10), l'ORF17 (ayant la séquence de SEQ ID N° 14), l'ORF18 (ayant la séquence de SEQ ID N° 11) ou l'ORF19 (ayant la séquence de SEQ ID N° 12) et les analogues de ce peptide.
- 14) Polypeptide selon la revendication 12 correspondant à 25 l'ORF14 représentée à la figure 3 (ayant la séquence de SEQ ID N° 8) et ayant une activité mycarosyltransférase, dénommé EryBV.
 - 15) Utilisation d'au moins l'une des séquences d'ADN choisie parmi les séquences eryBII (séquence complémentaire de SEQ ID
- 30 N° 1 du nucléotide 48 au nucléotide 1046), eryCIII (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308) ou eryCII (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 2322 au nucléotide 3404) représentées à la figure 2, eryBIV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 242
- 35 au nucléotide 1207), eryBV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 1210 au nucléotide 2454), eryCVI (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 2510 au nucléotide 3220), eryBVI (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 3308 au nucléotide

- 4837), eryCIV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 4837 au nucléotide 6039), eryCV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 6080 au nucléotide 7546) ou eryBVII (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) représentée à la figure 3, pour synthétiser des métabolites secondaires hybrides chez Sac. erythraea.
 - 16) Utilisation d'au moins l'une des séquences d'ADN choisie parmi les séquences eryBII (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 48 au nucléotide 1046), eryCIII (séquence
- 10 complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308) ou eryCII (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 2322 au nucléotide 3404) représentées à la figure 2, eryBIV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 242 au nucléotide 1207), eryBV (séquence de SEQ ID N° 6 du
- 15 nucléotide 1210 au nucléotide 2454), eryCVI (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 2510 au nucléotide 3220), eryBVI (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 3308 au nucléotide 4837), eryCIV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 4837 au nucléotide 6039), eryCV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléo-
- 20 tide 6080 au nucléotide 7546) ou eryBVII (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) représentée à la figure 3 ou d'un fragment de cette séquence, comme sondes d'hybridation.
- 17) Utilisation de la séquence d'ADN eryCIII représentée à la 25 figure 2 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308 = séquence complémentaire de SEQ ID N° 4) comme sonde d'hybridation pour isoler des gènes homologues responsables de la glycosylation de la macroláctone chez une souche productrice de macrolide.
- 30 18) Utilisation selon la revendication 17 dans laquelle <u>les</u> gènes homologues sont les gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine chez *S. antibioticus*.
- 19) Séquence d'ADN isolée représentée à la figure 22 (séquence de SEQ ID N° 15) correspondant à une région du 35 cluster de gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine comprenant :
 - la séquence correspondant à l'ORF *ole*P1 du nucléotide 184 au nucléotide 1386,

- la séquence correspondant à l'ORF *ole*Gl du nucléotide 1437 au nucléotide 2714 codant pour une activité glycosyltrans-férase,
- la séquence correspondant à l'ORF *ole*G2 du nucléotide 2722 5 au nucléotide 3999 codant pour une activité glycosyltransférase,
 - la séquence correspondant à l'ORF *ole*M du nucléotide 3992 au nucléotide 4720 (= séquence de SEQ ID N° 20) et
- la séquence correspondant à l'ORF *ole*Y du nucléotide 4810 10 au nucléotide 5967.
 - 20) Séquence d'ADN isolée représentée à la figure 22 choisie parmi la séquence correspondant à l'ORF oleG1 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 1437 au nucléotide 2714 codant pour une activité glycosyltransférase et la séquence
- 15 correspondant à l'ORF *ole*G2 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 2722 au nucléotide 3999) codant pour une activité glycosyltransférase.
 - 21) Séquence d'ADN isolée selon la revendication 20 correspondant à l'ORF oleG1 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide
- 20 1437 au nucléotide 2714) codant pour une activité désosaminyltransférase.
- 22) Séquence d'ADN isolée selon la revendication 20 correspondant à l'ORF oleG2 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 2722 au nucléotide 3999) codant pour une activité 25 oléandrosyltransférase.
 - 23) Polypeptide codé par la séquence d'ADN correspondant à l'ORF *ole*G1 et ayant une activité désosaminyltransférase (séquence de SEQ ID N° 17).
- 24) Polypeptide codé par la séquence d'ADN correspondant à 30 l'ORF oleG2 et ayant une activité oléandrosyltransférase (séquence de SEQ ID N° 18).
 - 25) Procédé de préparation de métabolites secondaires hybrides chez Sac. erythraea dans lequel :
- on isole une séquence ADN contenant au moins une séquence 35 eryB ou une séquence eryC du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine représentée à la figure 2 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1) ou à la figure 3 (séquence de SEQ ID N° 6),

- on crée une modification dans la dite séquence et on obtient une séquence altérée,
- on intègre la séquence altérée dans le chromosome de la souche hôte et on obtient une souche modifiée,
- 5 on cultive la souche modifiée dans des conditions permettant la formation du métabolite secondaire hybride et
 - on isole le métabolite secondaire hybride.
 - 26) Procédé selon la revendication 25 dans lequel la séquence ADN code pour l'une des enzymes choisie parmi une
- 10 dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase,
 - désosaminyltransférase,
 - dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,4-isomérase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase,
 - mycarosyltransférase,
- 15 dTDP-D-6-désoxyhexose 3-N-méthyltransférase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-déshydratase,
 - dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase,
 - dTDP-D-4,6-didésoxyhexose 3,4-réductase ou
 - dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,5 épimérase.
- 20 27) Procédé selon la revendication 25 dans lequel l'altération de la séquence résulte dans l'inactivation d'au moins l'une des enzymes choisie parmi une.
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase,
 - désosaminyltransférase,
- 25 dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,4-isomérase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase,
 - mycarosyltransférase,
 - dTDP-D-6-désoxyhexose 3-N-méthyltransférase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-déshydratase,
- 30 dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase,
 - dTDP-D-4,6-didésoxyhexose 3,4-réductase ou
 - dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,5 épimérase.
 - 28) Procédé selon la revendication 27 dans lequel l'enzyme inactivée est une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase.
- 35 29) Procédé selon la revendication 27 dans lequel l'enzyme inactivée est une dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase.
 - 30) Procédé selon la revendication 27 dans lequel l'enzyme inactivée est une mycarosyltransférase.

31) Procédé selon la revendication 27 dans lequel l'enzyme inactivée est une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase.

81

- 32) Procédé selon la revendication 25 dans lequel le métabolite secondaire hybride isolé est un analogue de
- 5 l'érythromycine choisi parmi la 4"-céto-érythromycine, la 4'-hydroxy-érythromycine ou la 3"-C-désméthyl-2",3"-èneérythromycine.
 - 33) Procédé selon la revendication 25 dans lequel le métabolite secondaire hybride isolé est le désosaminyl
- 10 érythronolide B.
 - 34) Souche de Sac. erythraea modifiée dans laquelle au moins l'une des enzymes choisie parmi une
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase,
 - désosaminyltransférase,
- 15 dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,4-isomérase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase,
 - mycarosyltransférase,
 - dTDP-D-6-désoxyhexose 3-N-méthyltransférase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-déshydratase,
- 20 dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase,
 - dTDP-D-4,6-didésoxyhexose 3,4-réductase ou
 - dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,5 épimérase est inactivée et produisant au moins un métabolite secondaire hybride.
- 25 35) Souche de Sac. erythraea modifiée (BII92) dans laquelle une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase est inactivée et produisant la 3"-C-désméthyl-2",3"-ène-érythromycine C.
 - 36) Souche de Sac. erythraea modifiée (BIV87) dans laquelle une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase est inactivée et
- 30 produisant la 4"-céto-érythromycine.
 - 37) Souche de Sac. erythraea modifiée (CIV89) dans laquelle une dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase est inactivée et produisant la 4'-hydroxyérythromycine D.
 - 38) Souche de Sac. erythraea modifiée (BV88) dans laquelle
- 35 une mycarosyltransférase est inactivée et produisant du désoaminyl érythronolide B.
 - 39) Procédé de préparation de précurseurs de l'oléandomycine chez S. antibioticus dans lequel

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

on crée une altération de la séquence du gène choisie parmi la séquence d'ADN correspondant à l'ORF oleG1 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 1437 au nucléotide 2714) et la séquence d'ADN correspondant à l'ORF oleG2 (séquence 5 de SEQ ID N° 15 du nucléotide 2722 au nucléotide 3999) dans le chromosome d'une souche hôte et obtient une souche modifiée,

82

- on cultive la souche modifiée dans des conditions permettant l'accumulation des précurseurs de l'oléandomycine 10 et
 - on isole ces précurseurs.
 - 40) Procédé selon la revendication 39 dans lequel l'altération est créée dans la séquence d'ADN correspondant à l'ORF oleG1 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 1437 au
- 15 nucléotide 2714) et dont il résulte au moins l'élimination de l'activité désoaminyltransférase et l'accumulation du précurseur de l'oléandomycine 8,8a-désoxyoléandolide.
 - 41) Thymidine 5'-(trihydrogène diphosphate), P'-[3,4,6-tridésoxy-3-(diméthylamino)-D-.xylo.-hexopyranosyl] ester
- 20 (dTDP-D-désosamine) et les sels d'addition avec les bases.

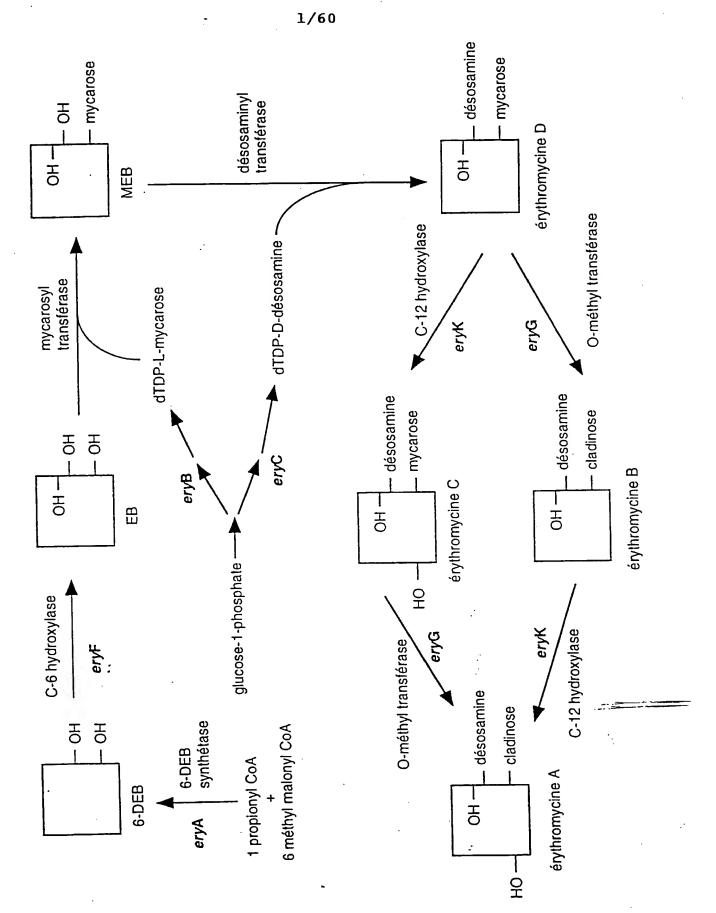
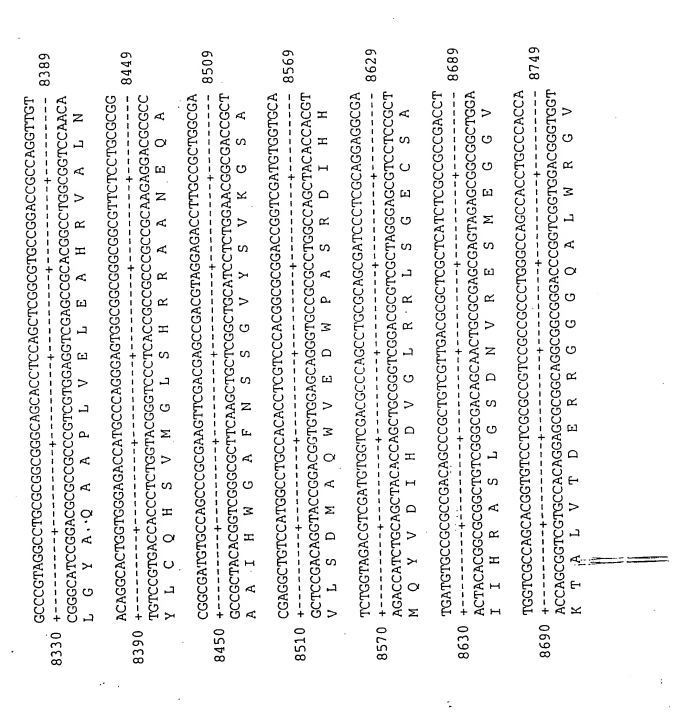


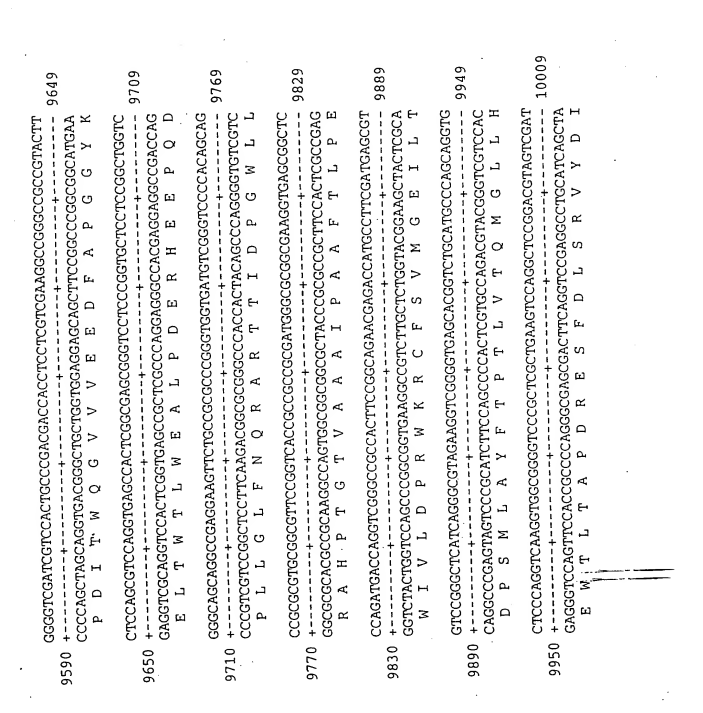
FIGURE 1

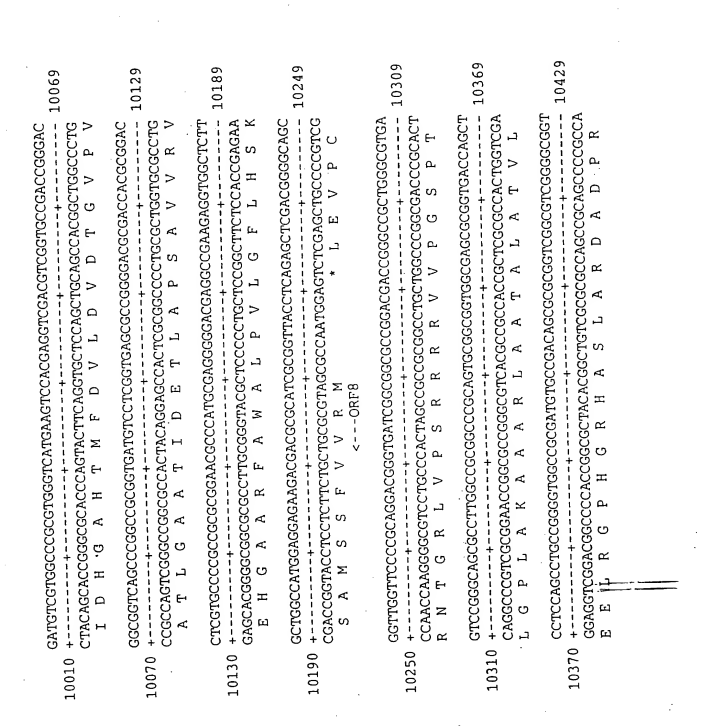
```
8269
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 8209
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             8149
                                                                                                                                                                                                                                                                                          8089
                                                                                                                                                                   8029
                        6961
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    CGAAGAGGÏCGCGAGGCGACTCGTCCGGCGCACGTCGCCGCTGGTCCGCTTCTGCGGCT
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               CCCTGCCGTTGTCGTGGACGCGTGCCGGGACGCGGCTGAAGTGGCGCCCACGGGCGCCGGGT
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     GCTTCTCCAGCGCTCCGCTGAGCAGGCCGCCGTGCAGCGGCGACCAGGCGAAGACGCCGA
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               GGGACGGCAACAGCACCTGCGCACGGCCCTGCGCCGACTTCACCGCGGTGCCCGCGGCCA
                                                                                                                                                                                                                                                                                                               GGACGAGCAGGTCCCAGTAGCGCCTGCGGAAGTCGCGCCTCAGCTCGACGAGCCCCCAAG
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      GCGGGCCGATGACGGCGGCCGATGCCGGGCCGGGACAGCACCCATGCGAGCCCCACCT
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    CGCCCGGCTACTGCCGCCGCCGCCCCGGCCCTGTCGTGGGTACGCTCGGGGTGGA
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           CGGCCGGGTCTTCGCCGAGGTTGCGGCAGAACTTCTCGTAGGCCTCGATCGCCGGGCGCA
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        GCCGGCCCAGAAGCGGCTCCAACGCCGTCTTGAAGAGCATCCGGAGCTAGCGGCCCGCGT
                                                                                                                                                                                                                                                                  CCTGCTCCAGGGTCATCGCGGACGCCTTCAGCGCGGAGTCGAGCTGCTCGGGGGTTC
                                                                                                                                            CTYCCGGCGCCGCCGCCGGGGCCACCGCGGGGAAGATCTCGTCCAGTTCGGACAGCG
CTGCTTCACGCTCACCAGCCGTATCCTTTCTCGGTTCCTCTTGTGCTCACTGCAACCAGG
                                             GACGAAGTGCGAGTGGTCGGCATAGGAAAGAGCCAAGGAGAACACGAGTGACGTTGGTCC
                                                                                                                                                                                           GAAGGCCGCGGCGGCGGCCTCCGGTGGCGCCCCTTCTAGAGCAGGTCAAGCCTGTCGC
                                                                                                                                                                                                                           ۵
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      ပ
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       .
B
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     Σ
                                                                                                          <---ORF6
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         8210
                                                                                                                                                                                                                                                                                                              8030
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 8090
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     8150
                                                                                                                                                                                       7970
                                            7910
```



. 6088	8869	8929	8989	9049	9109	9169
GCTCCTCGGTGTGGCCCTTGTAGAGCCGCCAGCCGTACATGTCGGCGGTGTCGAGGCAGT 8750 +++++++	SCCGCGGTCCCGGGCGTCCATCAGGCGCAGCGCGTCGTCCTCGACGCGTC++++++	CGCTGAAGTTCACCGTGCCGAGCCTGCTGGTGAGCAGCGCGGAACGCCCGAGCC 8870 ++++++	GCACGTGCGTCGGTGGTCATCGTGGTTCTCCTTCCTGCGGCCAGTTCCTC 8930 ++++++++	GCAGATGCCGACGACCTCGGCCGGTGACGGCTCCGCGAGCATGTCGTCGCGCATCCGCGC 8990 +	CGCGCCGCGCGGTCGTCGTCGAGGACCCGCTTCACCGACTCCCGGAGCTGGTC 9050 +++++++	GGGGGTCAGCTCGGGCAGCGCGGATCCCCGCCCCGAATTCCTGCGTGCG
87	88	8	∞	∞	6	<u>ن</u>

9170	GCGCACGCCGGTGTCCCAGCCGTCGGCAGGATCACCTGCGGCACGCCGTGGATCGCCGC ++	9229
9230		9289
9290	GTGCATCGGGACGAGCCGACCGTGCGGACGTTGTCCGGGATGTTCGCGACGCCTTCTAG ++++++++	9349
9350	CTGCTGEGCGTCGAAGGTCGCGATGATCTCGGCGTCGACGTCGCCGACGGCACCCAGCAGGAGGAGGTCGCAGCAGCAGCAGCAGCAGCAGCAGCAGCAGCAGCAGCA	9409
9410	CTCCTCGATGGAGACCTGCCGATGCTGTTCTCGCGGCTGGAGATCCCGAGCGTGAGGCAAAAAAAA	9469
9470		9529
9530		6836





						•	
10489	10549	10609	10669	10729	10789	10849	
CCACGTCGAGGCGGTCGGCGAAGACCTCCGGGTCGCGGTTGGCCGCCGCGGACGA +++++++		CCGTGCGCCGCTCCAGGTGCAATGCCGGGTGCAGGCGCCACCTCGGCGACGGTTCGCT ++++++++	GCGCGGCGGCGGGTCGTCGGCGATCCGTTCGGCCCGGTTCGGCCGAGACGGCCAA 0 ++++++++	GGACCGCGTCGACCACGGTGTTCGCGGTCATCTCGGCCCCGGCGAACAGGGCGCGCAGTG 10 +		GCTGGGCGTCCAGGCTGACGCGGCGTCCCACGCGGCGCCGCGCAGCACTCCGGCTGCGC 90 +	
10430	10490	10550	10610	10670	10730	10790	

. 6	6	ത	68	6	60	o O	
10909	10969	11029	11089	11149	Æ	7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	
CGAGCACGGCGGTCATGCCCTGCACCGGTACCTGCCAGGCGAAGTCGCCGACCAGGTCCA ++++++++	GCCGCGCCCCCCCCGGGGAGCAGCCGGCGAAGCTCCCCCCAGTTCCCCGACGTCGG) ++++++++	•				11210 +++++++	
10850	10910	10970	11030	11090	11150	1121	 . *

AGTAGACCTCGACGGACGGGTCGGGCCGCGTAGCCAGCACCAGTACTTAAG

I M Q L''Q R G L G A R D T T M TCATCTGGAGCTGCCTGCCCAGCCCGGCGCGATCGGTCGTGGTCATGAATTC S

		4361	0					43	630)					436	50			
ጥጥጥ	320	AGGT	rCCG	CCA	CGC	GTC	CCC	CTA	CTC	GAC	GAC	CAC	GCA	ATG	GGC	GAA	CAA	LAT	'AG
		4367	70					43	690)					437	10			
GAA	CA	TCAZ	AGAG	GTT	GAC	ATC	GCC	TCG	TCC	AGC	CAA	CGA	AACC	TGT	GAA	CAT	CTC	CAT	GT.
Gran		4373						43	750)					437	70		-	
ጥር አ	ר ג ר	GATO	ס ממי	מככר	GGC	ייד'ם כ	ברט				CCC	:AGI	rgac	GGG	TTG	CCG	CAC	CTA	:GC
IGA		4379		.000	.000			<u>Δ</u> 3	810)					438	30			
CCM		GAG	\mm~	لىلىلىر	מ מיביר	لبناس	ירככ		מתצ	בר אכ	CGZ	\CC1	rgga				AA	rgcī	CC.
بالالا	ىى	4385			.Gru			 Δ ['] 3	870)					438	90			
000	~ ~ ~	TGG(יא תהכ	י א ריח	חר א ח	ᡆᠧ		ת תובים	ים י זמרים	י איניים	ית ב	מככ	لش				TCC	GGC	CTT
				.AG I	CMI	. 100	פרני	D 1		L	I		L	T.	G	A	S	G	F
V	N		_	5	ע	3	P	К	Q	ע	_	1	ט		•	••		_	_
OR.	F13							4 -	000	`					439	50			
		4391 GAG	10					4.5	930	J ~~ 7	7		~ CTC				CCC	CTC	<u>፡</u> ጥር
						عرور	-GAC	JC 10	2000	-GAC	LCAC	-66	V	.CGG	L	R	A	V	S
V	G	S	-	V	L	R	Ŀ			D	п	P	V	K	440		Δ.	V	5
		439	70					4.	3990	0		703	- CMC	~~~			7000		C A
CCG	CGG	CGG	AGCC						الحال	عال المال	يورو			.GAC	D	-C 1 (R R	A	ם. מסי
R	G	G		P	A	V	P	P	-	A	A	E	V	Ε	440	_	K	A	D
		440	30					44	105	0 0				~~ ~ ~			~~m	~ ~ ~ ~ <i>~</i>	- С-Ф
CCT	GC1	GGA.	ACC				JGC(CGCC	JGC	GA'I'	JGA(Aنک			-G 10	τ MI/K	-G 11	3CA(-C 1
L	L	E	Ρ	G	R	Α	A			I	E	D	A	D	V		V	H	ىب
•		440	90					4	111	0						130			202
GGT	'GGC	GCA	CGC	AGC	GGG	ÇGGʻ		CAC	CTG	GCG	CAG	CGC	CACC	TCC	IGA(CCC	يAي -	AGC	_GA
V	Α	H		Α	G	G	S			R	S	Α	${f T}$	S	D	_	E	A	E
		441	50						417			- 2 -				190	~~~	~ ~ ~	2000
GCG	GG:	rcaa	CGT	CGG	CCT	GAT	GCA	CGA	CCT	CGT	CGG	CGC	GCT	GCA(JGA'.	LCG(CCG	CAG	31°C
R	V	N	V	G	L	M	H				G	А	L	H		R	R	R	S
		442	10					4	423	0						250			
GAC	GC	GCC CGCC	CGT	GTT	GCT	CTA	CGC	GAG	CAC	CGC.	ACA					GTC	GGC	GGC	CAG
${f T}$	P	P	V	L	L	Y	Α	S	${f T}$	A	Q	Α	A.	N	Ρ	S	Α	Α	S
		4 4 0																	
		442	70						429							310			~~~
CAG	GT	442 ACGC	70 :GCA	GCA	GAA	GAC	CGA	.GGČ	CGA	.GCG	CAT	ССТ	GCG	CAA	AGC	CAC	CGA	CGA	GGG
CAG R		442 ACGC A	:GCA	GCA Q		GAC T	CGA E	.GGC A	CGA E	.GCG R	CAT I	CCT L	GCG(R	CAA K	AGC(CAC	CGA D	CGA E	GGG G
R	Y	ACGC A	GCA Q	Q	K	T	E	.GGC A 4	CGA E 435	.GCG R	I	L	R	K	AGC A 44	T 370	D	E	G
R	Y	ACGC A	GCA Q	Q	K	T	E	.GGC A 4 :GCT	CGA E 435 GCC	GCG R 0 CGC	I CGT	L CTA	R .CGG	K CCA	AGC(A 44 GAG(CAC T 370 CGG	D CCC	E GTC	G CGG
R	Y GG	ACGC A	GCA Q	Q	K	T	E	.GGC A 4 :GCT	CGA E 435 GCC	.GCG R	I CGT	L CTA	R	K	AGC A 44 GAG S	CAC T 370 CGG G	D CCC P	E	G CGG
R CCC R	Y GGG V	ACGC A 443 TGCG R	GCA Q 30 GCGG G	Q CGT V	K GAT I	T CCT L	E GCG R	.GGC A 4 :GCT L 4	CGA E 435 GCC P 441	GCG R 50 CCGC A	I CGT V	L CTA Y	R .CGG G	K CCA Q	AGC A 44 GAG S 44	T 370 CGG G 430	D CCC P	E GTC S	G CGG G
R CCC R	Y GGG V	ACGC A 443 TGCG R	GCA Q 30 GCGG G	Q CGT V	K GAT I	T CCT L	E GCG R	.GGC A 4 :GCT L 4	CGA E 435 GCC P 441	GCG R 50 CCGC A	I CGT V	L CTA Y	R .CGG G	K CCA Q	AGC A 44 GAG S 44	T 370 CGG G 430	D CCC P	E GTC S	G CGG G
R CCC R CCC	Y GGG V CCA	ACGC A 443 TGCG R 443 TGGG	GCA Q 30 GCGG G	Q CGT V	K GAT I	T CCT L	E GCG R	GGC A 4 GCT L 4 CAGC	CGA E 435 GCC P 441 GAT	GCG R 50 CCGC A	I CGT V	L CTA Y GCG	R .CGG G GTGC	K CCA Q CCT	AGC A 44 GAG S 44	T 370 CGG G 430	D CCC P	E GTC S	G CGG G
R CCC R CCC	Y EGG V CCA M	ACGC A 443 TGCG R 443 TGGG	GCA Q 30 GCGG G 90 GGCG R	Q CGT V GGGG	K GAT I SCGT V	T CCT L rggT V	E GCG R CGC A	GGC A 4 GCT L 4 AGC A	CGA E 435 GCC P 441 GAT M	GCG R SO CCGC A O CGAT I	I CGT V CCG R	L CTA Y GCG R	R CGG G STGC A	K CCA(Q CCT(L	AGCO A 44 GAGO S 44 CGCO A 44	T 370 CGG G 430 CGG G 490	D CCC P CGA E	E GTC S .GCC	G CGG G GCT L
R CCC R CCC	Y EGG V CCA M	ACGC A 443 TGCG R 443 TGGG G 444	GCA Q 30 GCGG G 90 GGCG R	Q CGT V GGGG G	K GAT I CGT V	T CCT L CGT V	E GCG R CGC A	GGC A 4 GCT L 4 CAGC A 4	CGA E 435 GCC P 441 GAT M	GCG R O CGC A O CGAT I	I CGT V CCG R	L Y SGCG R	R CGGG G TGC A	K CCA(Q CCT(L	AGCO A 44 GAGO S 44 CGCO A 44 CGA	T 370 CGG 430 CGG 490 GGA	D CCC P CGA E	E GTC S .GCC P	G CGG G GCT L CAC
R CCC R CCC P	Y EGG V CCA M	ACGC A 443 TGCG R 443 TGGG G 444	GCA Q 30 GCGG G 90 GGCG R	Q CGT V GGGG G	K GAT I CGT V	T CCT L CGT V	E GCG R CGC A	GGC A 4 GCT L 4 AGC A 4 AGC R	CGA E 435 GCC P 441 GAT M 447 GCCC	GCG R 60 CCGC A .0 CGAT I 70 GCGA	I CGT V CCG R	L Y SGCG R	R CGGG G TGC A	K CCA(Q CCT(L	AGCO A 44 GAGO S 44 CGCO A 44 CGA	T 370 CGG G 430 CGG G 490 GGA	D CCC P CGA E .CGT	E GTC S .GCC P	G CGG G GCT L CAC
R CCC R CCC P CAC	Y SGG V CCA M	ACGC A 443 TGCG R 443 TGGG G 444 TGTG	GCA Q 30 GCGG GGCG R 150 GGCA	Q CGT V GGGG G CGA	K GAT I SCGT V V	T CCT L TGGT V SCGG	E GCG R CGC A V	GGC A 4 GCT 4 ACAGC A 4 CGCG A 4 CGCG	CGA E 435 GCC P 441 GAT M 447 GCCC R 457	GCG R 0 CGC A .0 CGAT I OGCGA	I V V CCG R .CCI L	L Y GCG R GCG R	R CGGG G TGC A TGCA H	K CCA(Q CCT(L CGT	AGCO A 44 GAGO S 44 CGC A 44 CGA CGA	T 370 370 G G 430 CGG 490 GGA 550	D CCC P CGA E .CGT	GTC S GCC P 'GGC A	G CGG G GCT L CAC T
R CCC R CCC P CAC	Y SGG V CCA M	ACGC A 443 TGCG R 443 TGGG G 444 TGTG	GCA Q 30 GCGG GGCG R 150 GGCA	Q CGT V GGGG G CGA	K GAT I SCGT V V	T CCT L CGGT V GCGG	E GCG R CGC A CGT V	GGC A 4 GCT L ACCA	CGA E 435 GCC P 441 GAT M 447 GCC R	GCG R 0 CCGC A .0 CGAT I 0 GCGA D	I CGT V CCG R CCT L	L CTA Y GCC R CGCI L	R CGGG G TGC A TGCA H	K CCA(Q CCT(L CGT V CGG	AGC(A 44 GAG(S 44 CGC(A 44 CGA CGA	T 370 CGG G 430 CGG 490 GGA D S50	D CCC P CGA E .CGT	GTC S GCC P 'GGC A	G CGG G GCT L CAC T
R CCC R CCC P CAC T	Y GGG V CCA M CCA M	ACGC A 443 TGCC R 443 TGGC G 444 TGTC W 445	GCA Q 30 GCGG GGCG R 150 GGCA 1510	Q CGT V GGGG G CGA	K GAT I SCGI V V CGG	T CCT L PGGT V SCGG G	E GCG R CGC A CGT V	GGC A 4 GCT L 4 AGC A GCG R 4 ACC H	CGA E 435 GCC P 441 GAT M 447 GCCC R 1453	GCG R 60 CCGC A .0 TGAT I 70 SCGA D ACGC	I CGT V CCG R CCT L	L CTA Y GCC R CGCI L	R CGGG G TGC A TGCA H	K CCA(Q CCT(L CGT V CGG	AGCO A 44 GAGO S 44 CGCO A 44 CGA CAC	T 370 CGG G 430 CGG GGA D GGA D GTG	CCC P CGA E .CGI V	GTC S GCC P 'GGC A	G CGG G GCT L CAC T
R CCC R CCC P CAC T CGC	Y GGG V CCA M CCA M	ACGC A 443 TGCG R 443 TGGG 444 TGTCGG	GCA Q 30 GCGG 890 GGCG R 150 GGCA 510	Q V GGG G CGA D	K GAT I CGG V CGG G CGCT	T L CCT V SCGG G TGG# E	E GCGC R CGC A CGT V	GGC A 4 GGCT L 4 CAGC R 4 CGCG R 4 ACCA	CGA E 435 GCC P 441 GAT M 447 GCCC R	GCG R 60 CCGC A .0 TGAT I 70 GCGA D 30 ACGC	I V CCG R CCI L CGCI	L Y GCC R GCC L GGC L	R CGGG G TGC A PGCA H CCGG	K CCA(Q CCT(L CGT V CGG G	AGCO A 444 GAGO S 444 CGA 444 CGA CAC T 44	TAC T370 CGG 430 CGG 490 GGA 550 GTG	CCC P CGA E .CGI V	GTC S GCC P GGC A	G CGG G GCT L CAC T
R CCC R CCC P CAC T CGC	Y EGG V CCA M CCA M CGT	ACGC A 443 TGCG R 443 TGGG 444 TGTG W 445 TCGG	GCA Q 30 GCGG B90 GGCG R 150 GGCA 510 CCGC	Q CGT V GGGG G CGA D	K GAT I GCGT V ACGG L	T CCT L V SCGG G TGG!	E GCGC R CGCC A CGCI V	GGC A 4 GGCT L 4 CAGC A CGCG R 4 ACCA H	CGA E 435 GCC P 441 GAT M 447 GCC R 445 ACG/	GCG R 60 CCGC A .0 TGAT I 70 SCGA D ACGC A	I CGT V CCG R ACCT L CGCT	L CTA Y GCG R GCG L CGGG	R CCGG G G G G G G G G G G G G G G G G G	K CCA Q CCT L CGT V CGG G	AGCO A 44 GAGO S 44 CGC A 44 CGA CAC T 44 CGG	CAC T 370 CGG 430 CGG 490 AGGA 550 GCAG	CCC P CGA E .CGT V .GGGC A .GGGC	GTC S .GCC P .GGC A .GCT L	CGG GCT L CAC T CGGG
CCC R CCC P CAC T CGC A	Y EGG V CCA M CCA M CGT	ACGC A 443 TGCG R 443 TGGG 444 TGTG W 445 TCGG	GCA Q 30 GCGG B90 GGCG R 150 GGCA 510 CCGC	Q CGT V GGGG G CGA D	K GAT I GCGT V ACGG L	T CCT L V SCGG G TGG!	E GCGC R CGCC A CGCI V	GGC A 4 GGCT L 4 CAGC A CGCG R 4 ACCA H	CGA E 435 GCC P 441 GAT M 447 GCC R 445 ACG/	GCG R 60 CCGC A .0 TGAT I 70 SCGA D ACGC A	I CGT V CCG R ACCT L CGCT	L CTA Y GCG R GCG L CGGG	R CCGG G G G G G G G G G G G G G G G G G	K CCA Q CCT L CGT V CGG G	AGCO A 44 GAGO A 44 CGA CGA CAC T 44 CGG	CACC T 370 CGG G 430 CGGA D 550 GTG W 610 CAG S	CCC P CGA E CGI V GGGC A CGGG V	GTC S GCC P GGC A	CGG GCT L CAC T CGGG
R CCC R CCC P CAC T CGC A	Y GGGG V CCA M CCA F CCG	ACGC A 443 TGCG R 4443 TGGG G 444 TGTC W 445 TCGG A 445	GCA Q 30 GCGG G 90 GGCG R 150 GGCA 510 GCGC A 570 GATC	CGT V GGGG G A CGA CCGA ECCGA	K GAT I GCGT V ACGG L AGCG	T CCT L CGGT V CGGG G CGGCT E	E GCGG A GCGG V AGCA H CCGG	GGC A 4 GGCT L AGC A GGCG R 4 ACCA H 4 GCGA	CGA E 435 GCC P 441 GAT M 445 CCC R 445 ACA I	GCG R 60 CCGC A .0 TGAT I 70 SCGA D SCGA D SCGA D SCGA D SCGA D SCGA D SCGA D SCGA D SCGA D SCGA D SCGA D SCGC	I CGT V CCG R CCT L CGCT R	CTA Y GGCG R GGCG A GGGGG A	R CCGC H CCGC CCGT V	K CCA Q CCT L CGT V CGG G	AGCO A 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	CACC T 370 CGG G 430 CGGA D 550 GTG W 610 CCAG S 670	CCC P CGA E CGGG V GGGC A CGGGV)	GTC S GCC P GGCC A CGCT CCGCC A	CGG GCT L CAC T CGGG GCCCG R
R CCC R CCC P CAC T CGC A CGG	Y GGGG V CCA M CCA M CGT F CCG	ACGC A 443 TGCG R 4443 TGGG G 444 TGTC W 445 TCGG A 445 GACCGO R 446	GCA Q 30 GCGG G 90 FGCA 150 FGCA 510 FGCA 570 FATC	Q CGT V GGGG G CCGA D CCGA	K CGAT I CGG CGCT L AGCC	T CCT L CGGT V GGGG G G CGGG E	E GCGC R CCGC A GCGT V AGCA H CCGC G GTCGC	GGC A 4 GCT A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	CGA E 435 GCC P 441 GAT M 447 GCCC R 445 ACGA D 1445 ACA I	GCG R 60 CGC A .0 TGAT I 70 GCGA A SCGA A FCTT F 50	CGT V CCG R CCGT L CCGT R CCGT	L CTA Y GGCG R CGCG A A GGGGGG A	R ACGGG GTGCA H CCGG CCGT V	K CCA Q CCT L CGT V CGG G CTC	AGCO A 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	CACC T 370 CGG G 430 CGGA D 550 GTG W 610 CAG S 670	CCCC P CGA E CGGT V GGGCC A OGCGT V ACGCGT	GTC S GCC P GGC A CGCT A	CGG GCT L CAC T CGGG GCCCG R
R CCC R CCC P CAC T CGC A CGG	Y GGGG V CCA M CCA M CGT F CCG	ACGC A 443 TGCG R 4443 TGGG G 444 TGTC W 445 TCGG A 445	GCA Q 30 GCGG G 90 FGCA 150 FGCA 510 FGCA 570 FATC	Q CGT V GGGG G CCGA D CCGA	K CGAT I CGG CGCT L AGCC	T CCT L CGGT V GGGG G G CGGG E	E GCGC R CCGC A GCGT V AGCA H CCGC G GTCGC	GGC A 4 GCT A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	CGA E 435 GCC P 441 GAT M 447 GCCC R 445 ACGA D 1445 ACA I	GCG R 60 CGC A .0 TGAT I 70 GCGA A SCGA A FCTT F 50	CGT V CCG R CCGT L CCGT R CCGT	L CTA Y GGCG R CGCG A A GGGGGG A	R ACGGG GTGCA H CCGG CCGT V	K CCA Q CCT L CGT V CGG G CTC	AGCO A 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	CACC T 370 CGG G 430 CGGA D 550 GTG W 610 CAG S 670	CCCC P CGA E CGGT V GGGCC A OGCGT V ACGCGT	GTC S GCC P GGC A CGCT A	CGG GCT L CAC T CGGG G CCCG R

```
44730
                    44710
    44690
CAACGACTTCCGCAGCGACGACATCGACTCCACCGAGTTCCGCAGCCGGACCGGCTGGCG
N D F R S D D I D S T E F R S R T G W R
                                    44790
                    44770
    44750
CCCCGGGTTTCCCTCACCGACGGCATCGACCGGACGGTGGCCGCCCTGACCCCACCGA
PRVSLTDGIDRTVAALTPTE
                                    44850
                    44830
     44810
V R V L L T S F A H R T H F Q G L
       ORF14 --->
                                    44910
                    44890
GTCCCGCTGGCGTGGGCGCTGCGCACCGCGGGTCACGACGTGCGCGTGGCCGCCCAGCCC
 PLAWALRTAGHDVRVAAQP
                                     44970
                    44950
     44930
GCGCTCACCGACGCGGTCATCGGCGCCGGTCTCACCGCGGTACCCGTCGGCTCCGACCAC
ALTDAVIGAGLTAVPVGSDH
                    45010
     44990
CGGCTGTTCGACATCGTCCCGGAAGTCGCCGCTCAGGTGCACCGCTACTCCTTCTACCTG
R L F D I V P E V A A Q V H R Y S F Y L
                     45070
     45050
GACTTCTACCACCGCGAGCAGGAGCTGCACTCGTGGGAGTTCCTGCTCGGCATGCAGGAG
D F Y H R E Q E L H S W E F L L G M Q E
                                     45150
                     45130
     45110
GCCACCTCGCGGTGGTATACCCGGTGGTCAACAACGACTCCTTCGTCGCCGAGCTGGTC
A T S R W V Y P V V N N D S F V A E L V
                                     45210
                     45190
     45170
GACTTCGCCCGGGACTGGCGTCCTGACCTGGTGCTCTGGGAGCCGTTCACCTTCGCCGGC
D F A R D W R P D L V L W E P F T F A G
                                     45270
                     45250
     45230
GCCGTCGCGGCCCGGGCCTGCGGAGCCGCGCACGCCCGGCTGCTGTGGGGCAGCGACCTC
  V A A R A C G A A H A R L L W G S D L
                                     45330
                     45310
     45290
ACCGGCTACTTCCGCGGCCGGTTCCAGGCGCAACGCCTGCGACGCCCGCGGAGGACCGG
 TGYFRGRFQAQRLRRPPEDR
                                     45390
                     45370
     45350
 CCGGACCCGCTGGCACGTGGCTGACCGAGGTCGCGGGGCGCTTCGGCGTCGAATTCGGC
 PDPLGTWLTEVAGRFGVEFG
                                    45450
                     45430
     45410
 GAGGACCTCGCGGTCGGCAGTGGTCGGTCGACCAGTTGCCGCCGAGTTTCCGGCTGGAC
 E D L A V G Q W S V D Q L P P S F R L D
                                     45510
                     45490
      45470
 ACCGGAATGGAAACCGTTGTCGCGCGGACCCTGCCCTACAACGGCGCGTCGGTGGTTCCG
 T G M E T V V A R T L P Y N G A S V V P
                                     45570
                      45550
      45530
 GACTGGCTCAAGAAGGGCAGTGCGACTCGACGCATCTGCATTACCGGAGGGTTCTCCGGĀ
 DWLKKGSATRRICITGGFSG
                                     45630
                      45610
      45590
 CTCGGGCTCGCCGATGCCGATCAGTTCGCGCGGACGCTCGCGCAGCTCGCGCGATTC
 L G L A A D A D Q F A R T L A Q L A R F
                      45670
      45650
 GATGGCGAAATCGTGGTTACGGGTTCCGGTCCGGATACCTCCGCGGTACCGGACAACATT
 D G E I V V T G S G P D T S A V P D N I
```

```
45750
                    45730
    45710
CGTTTGGTGGATTTCGTTCCGATGGGCGTTCTGCTCCAGAACTGCGCGGCGATCATCCAC
RLVDFVPMGVLLQNCAAIIH
                                     45810
                     45790
     45770
CACGGCGGGCCGGAACCTGGGCCACGGCACTGCACCACGGAATTCCGCAAATATCAGTT
H G G A G T W A T A L H H G I P Q I S V
                                     45870
                     45850
     45830 ·
GCACATGAATGGGATTGCATGCTACGCGGCCAGCAGACCGCGGAACTGGGCGCGGGAATC
 H E W D C M L R G Q Q T A E L G A G I
45890 45910 45930
TACCTCCGGCCGGACGAGGTCGATGCCGACTCATTGGCGAGCGCCCTCACCCAGGTGGTC
 L R P D E V D A D S L A S A L T Q V V
                                     45990
                     45970
     45950
GAGGACCCCACCTACACCGAGAACGCGGTGAAGCTTCGCGAGGAGGCGCTGTCCGACCCG
EDPTYTENAVKLREEALSDP
                     46030
     46010
ACGCCGCAGGAGATCGTCCCGCGACTGGAGGAACTCACGCGCCGCCACGCCGGCTAGCGG
TPQEIVPRLEELTRRHAG
46070 46090 46110
MYEG
                                       ORF15 --->
                                     46170
                     46150
     46130
CGGGTTCGCCGAGCTTTACGACCGGTTCTACCGCGGCCGGGCCAAGGACTACGCGGCCGA
 G F A E L Y D R F Y R G R G K D Y A A E
                                     46230
                     46210
     46190
GGCCGCGCAGGTCGCGGCTGGTCAGAGACCGCCTGCCCTCGGCTTCCTCGCTGCTCGA
 A A Q V A R L V R D R L P S A S S L L D
                                     46290
     46250
                     46270
CGTGGCCTGCGGGACCGGCACCCACCTGCGCCGGTTCGCCGACCTCTTCGACGACGTGAC
 V A C G T G T H L R R F A D L F D D V T
                                     46350
     46310
                     46330
CGGGCTGGAGCTGTCGGCGGCGATGATCGAGGTCGCCCGGCCGCAGCTCGGCGGCATCCC
   LELSAAMIEVARPQLGGIP
                     46390
                                     46410
     46370
GGTGCTGCAGGGCGACATGCGCGACTTCGCGCTGGATCGCGAGTTCGACGCCGTCACCTG
   LOGDMRDFALDREFDAVTC
                     46450
     46430
CATGTTCAGCTCCATCGGGCACATGCGCGACGGCGCGAGCTGGACCAGGCGCTGGCGTC
   F S S I G H M R D G A E L D Q A L A S
                                     46530
                     46510
     46490
CTTCGCCCGCCACCTCGCCCCCGGCGCGTCGTGGTGGTCGAACCGTGGTGGTTCCCGGA
   ARHLAPGGVVVVEPWWFPE
                                     46590
                     46570
      46550
GGACTTCCTCGACGGCTACGTGGCCGGTGACGTGGCGCGACGGCGACCTGACGATCTC
   F L D G Y V A G D V V R D G D L T I S
                      46630
                                     46650
      46610
 GCGCGTCTCGCACTCCGTGCGCCGCGGCGCGCGACCCGGATGGAGATCCACTGGGTCGT
 R V S H S V R A G G A T R M E I H W V V
                                      46710
                      46690
      46670
GGCCGACGCGGTGAACGGTCCGCGGCACCACGTGGAGCACTACGAGATCACGCTCTTCGA
 ADAVNGPRHHVEHYEITLFE
```

					-			1	4/0	U										
		4673	30						5750						467					
GCGG	CA	GCAC	TAC	GAC	GAAC	GCC	CTTC	CACC	CGCC	GC	CGG	rtg(CGC	rgte	CAC	TAC	CTC	GGAC	GGG	
פכטי	0	Q	Y	E	K	A	F	Т	A	Α	G	С	Α	V	0	Y	L	E	G	
10		4679		_		•	_		810		_				468	330				
000		CTCC	, U			مصت	مسسر				306	ccc	ב את ב	مححح			TCC	GCG:	$\Gamma T T$	
	ACC	CICC	عیای۔	かつび	-00C	2 T T (2 T T (-G I (- GG :	77	900		*	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	.010	,004				
G		S		R	G	L	r	٧,	G	٧	K	G			468	200				
		4685	0					46	5870) 								A C C C	ملىدات	
TCC		CCTC		ACA	GGT	GAT(CCG	CTCC	CACC	3GG(CCC.	1.1.1.		-600	GIV.	3ACC	دىي.	ACC	-11	
		4691	LO					46	5930)					469				220	
ACA	GTG	AGTO	GCGC	GGT(CTT	GAT	CGA	CAAC	CGC	CCG	GCG	GCA(GCA.	AGCG	GAC	CCC	TCC	SAC	JAC —	
		V	R	V	L	I	D	N	Α	R	R	Q	Q	Α	E	P	S	\mathbf{T}	\mathbf{T}	
		ORE	716		->															
		469		,				4 (699	0					470	010				
NCC.	CCA	.GGG	, C ACA(عصت	CATO	GGG	TGA	TCG	GAC	CGG	CGA	CCG	GAC	GATT	rcco	GGAA	TC	CTC	GCA	
WCC.		G	F	~ ~ ·	\ М	ت م	D.,	R	Tr.	G	D	R	Т	I	Р	E	S	S	Q ·	
P	Ų			ی	1.1	3	יב	٠,٧٠	705	ດີ	_	• •	-	_	470	270	_		_	
		4701 AAC	o ∪ o ⊂ ⊂ ′	محداث	\sim	-		・ス マ マ			חאא		C Δ C	CCCC			CA	A A C	CCA	
GAC	CGC	AAC(.نىن 	T.T.T.	CCT	$G \subset T$	الی کی ب	CGA(-00 -	-00 -	AW I			7) 	TAC(ソンシン	E JOU	T	H	
${f T}$	Α	Т		F	L	Ŀ	G				Ţ	٢	.T.	A	1	A.	E.	1	11	
		470	90					4	711	Ü						130		~~~·	C 2 C	
CGA	CTO	GCT	GAC	CCG	CAA	CGG	CGC	CGA	GCA	GCG	GCT	CGA	GGT	GGC	30G(JG'I'	اب ک	G.T.T.	CAG	
D	W	L	${f T}$	R	N	G	Α	Ε	Q	R	L	Ε	V	Α			Р	F.	S	
		471	50						717							190				*
CGC	CAT	rGGA	CCG	CTG	GTC	GTT	CCA	GCC	CGA	GGA	.CGG	CAG	GCT	CGC	CCA	CGA	GTC	CGG	GCG	
Δ	м	D	R	W	S	F	0	P	Ε	D	G	R	L	A	H	Ε	S	G	R	
		472	10					4	723	0					47	250				
CTM	ىىلىپ	CTC	፫ዕ ሮልጥ	CCA	GGG	CCT	YGC A	CGT	GCG	GAC	GAA	CTT	'CGG	CTG	GCG	GCG	GGA	CTG	GAT	
CII	CI	S	T	E.	.000	T.	H	V	B	T	N	F	G	W	R	R	D	W	I	
Ľ	r			نا	G		**	1	729	n	• •	•	_	• •	47	310				
		472 CAT	/ U		100 A		ירר א	$ \Sigma$ $ \Xi$		المسر	ᡐᢕᡆ	rccc	CCT	יר א ידי			C A	CTT	CGA	
	GCC	JCAT I	CAT	CGI	GCA	יפכר	.CGA	T AD	CGG	- T T			T 7	T	W	K	고	F	D	
Q	P			V	Q	P	E	Ι,	725	_ r	ш	G	L	1	47	370		-		
		473	30					4	735	0				~~~				· C C TT	YCC X	
CGC	TG	rgcT	'GCA	CGI	'GC'I	'GGC	:GCA	GGC	CAA	re:CO	.CG₽	ارور ر	ىنىن.	LAA	CAT	CAA(ے ج	بلى.رى ك	CCA	
G	V	L	H	V	L	A	Q	Α	K	Α	Ε	Р	G	N	1	N	A	V	Q	
		173	90					4	741	.0					4/	430				
GCT	CT		GAC	CCI	rgc <i>a</i>	\GG(CGAC	CCG	CAG	CAZ	ACTA	CAC	CCGC	CGT	CCA	.CCG	CGG	CTC	GAA.	
L	S	P	Т	L	Q	Α	\mathbf{T}	R	S	N	Y	${f T}$	G	V	H	R	G	S	K	
		474	.50					4	747	70					47	490				
CC	רככי	GGTI	ייר אַ יזי	7	AGT Z	СТ	CAZ				GCC	GAC	CCC	GAT	CCT	CGT	CGA	CGI	GCT	
37	י הרה	F	T	T T	v	F	M	G	ጥ	R	P	S	R	I	L	V	D	V	L	
V	ĸ				1	L	14	<u>ن</u>	17.53	ın.	-		• `	•	47	550	-			
		4/5	10			~~~~	~/~ (T	הריים ה		, () つ() ね:	אכירי	י א רוב						מבו	GGT	
CC	AGT	CCGA	AGCA	عرب ر ع	عال كال	-GT	."I"ی س	1 CC.1	.GC	3CAA	700	シング マスト	コンしん	אנאבטכ אז	M T T	. UU I 17	77	ਸ -	V	
Q	. S	E					r'	Tr .	K	K	R	1/1	ĸ	1/4	N	V C1 A	٧	ت	٧	
		475	570					4	1759	90						610		n~~~	2000	
GT	rcg	ACG?	ACC1	rgc	CCGZ	AGC.	ACC	CGAZ	ACT:	r.C.C.(GGT(JGC'	I.C.A.	.CG'I	CGC	.GCA	لاتای. خ	10CC	GGC	
F	D	D	L	P	E	H	P	N	F	R	W	L	T	V	A	Q	Ļ	ĸ	A	
		176	530					4	1769	50					47	670				
GA'	TGC	ጥርር	ACC 2	ACG	ACA	ACG'	TGG	TGA/	ACA	TGG.	ACC'	TGC	GC A	CCGI	GCI	rGGC	CTC	3CG?	rccc	
М	T	H	Н	D	N	V	V	N	M	D	L	R	\mathbf{T}	V	L	Α	C	V	P	
		476	590					4	477:	10					47	7730				
C^{λ}		ירריני. זיי,	rge:	AGC	GGG	ACC	GGG	CCG	ACG	ACG	TGC	TCG	CGC	GCCI	rgcc	CGA	.GG(GCT	CGTT	
. w	ح ت	V	고 교	, Q	ת	R	A	D.	D	V	L	A	R	L	P	E	G	S	F	
- 17			r.	- 1	~		* *		_	•	_		- •	_	_					

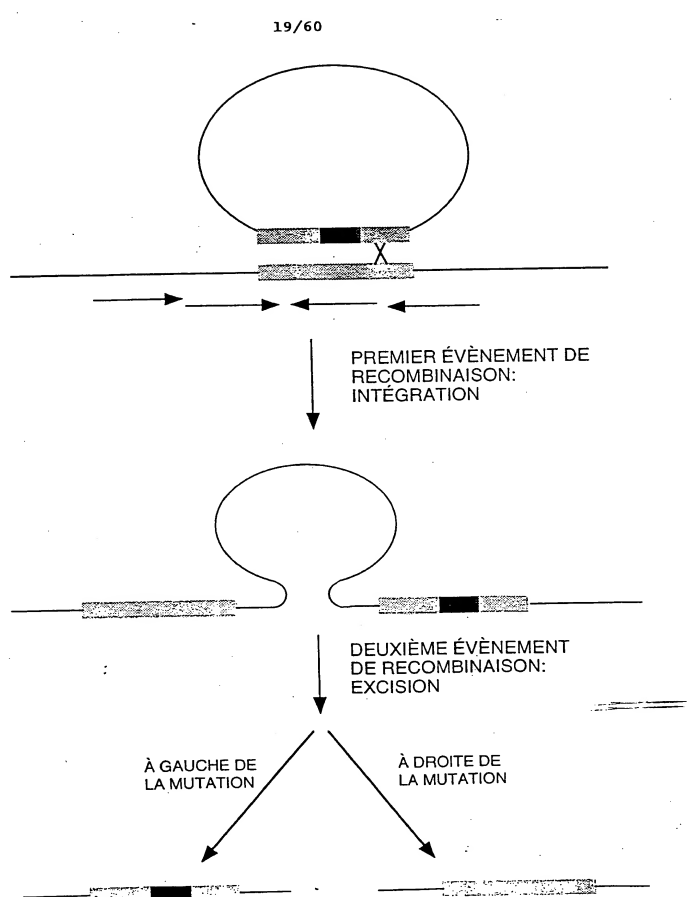
```
47770
                                  47790
CCAGGCCGGCTGCTGCACTCGTTCATCGGCGCGGCCACCCCGGCCAACAACATGAACAG
Q A R L L H S F I G A G T P A N N M N S
                                  47850
                   47830
    47810
CCTGCTGAGCTGGATCTCCGACGTGCGCGCCAGGCGCGAGTTCGTGCAGCGCGCCCCC
LLSWISDVRARREFVQRGRP
                                  47910
                   47890
    47870
GCTGCCCGACATCGAGCGCAGCGGGTGGATCCGCCGCGACGACGCATCGAGCACGAGGA
L P D I E R S G W I R R D D G I E H E E
                   47950
                                  47970
GAAGAAGTACTTCGACGTCTCGGCGTCACGGTGGCGACCAGCGACCGCGAGGTCAACTC
K K Y F D V F G V T V A T S D R E V N S
                   48010
                                   48030
    47990
GTGGATGCAGCCGCTGCTCTCGCCCGCCAACAACGGCCTGCTCGCCCTGCTGGTCAAGGA
W M Q P L L'S P A N N G L L A L L V K D
                                  48090
                   48070
I G G T L H A L V Q L R T E A G G M D V
                   48130
                                  48150
    48110
CGCCGAGCTGGCGCCTACGGTGCACTGCCAGCCCGACAACTACGCCGACGCGCCCGAGGA
 A E L A P T V H C Q P D N Y A D A P E E
                   48190
                                   48210
    48170
GTTCCGACCGGCCTATGTGGACTACGTGTTGAACGTGCCGCGCTCGCAGGTCCGCTACGA
  R P A Y V D Y V L N V P R S Q V R Y D
                    48250
     48230
CGCATGGCACTCCGAGGAGGGCGGCCGGTTCTACCGCAACGAGAACCGGTACATGCTGAT
 A W H S E E G G R F Y R N E N R Y M L I.
                    48310
                                   48330
     48290
CGAGGTGCCCGCCGACTTCGACGCCAGTGCCGCTCCCGACCACCGGTGGATGACCTTCGA
 E V P A D F D A S A A P D H R W M T F D
                                   48390
                    48370
CCAGATCACCTACCTGCTCGGGCACAGCCACTACGTCAACATCCAGCTGCGCAGCATCAT
  ITYLLGHSHYVNIQLRSII
                   48430
     48410
A C A S A V Y T R T A G
                           MKRALTDL
                           ORF17 --->
                                  .48510
     48470
                    48490
GCGATCTTCGGCGGCCCCGAGGCATTCCTGCACACCCTCTACGTGGGCAGGCCGACCGTC
AIFGGPEAFLHTLYVGRPTV
                                   48570
                    48550
     48530
GGGGACCGGGAGCGGTTCTTCGCCCGCCTGGAGTGGGCGCTGAACAACAACTGGCTGACC
G D R E R F F A R L E W A L N N N W L T
                                   48630
                    48610
     48590
AACGGCGGACCACTGGTGCGCGAGTTCGAGGGCCGGGTCGCCGACCTGGCGGGTGTCCGC
NGGPLVREFEGRVADLAGVR
                                   48690
                    48670
     48650
H C V A T C N A T V A L Q L V L R A S D
                                   48750
                    48730
     48710
GTGTCCGGCGAGGTCGTCATGCCTTCGATGACGTTCGCGGCCACCGCGCACGCGGCGAGC
V S G E V V M PJ S M T F A A T A H A A S
```

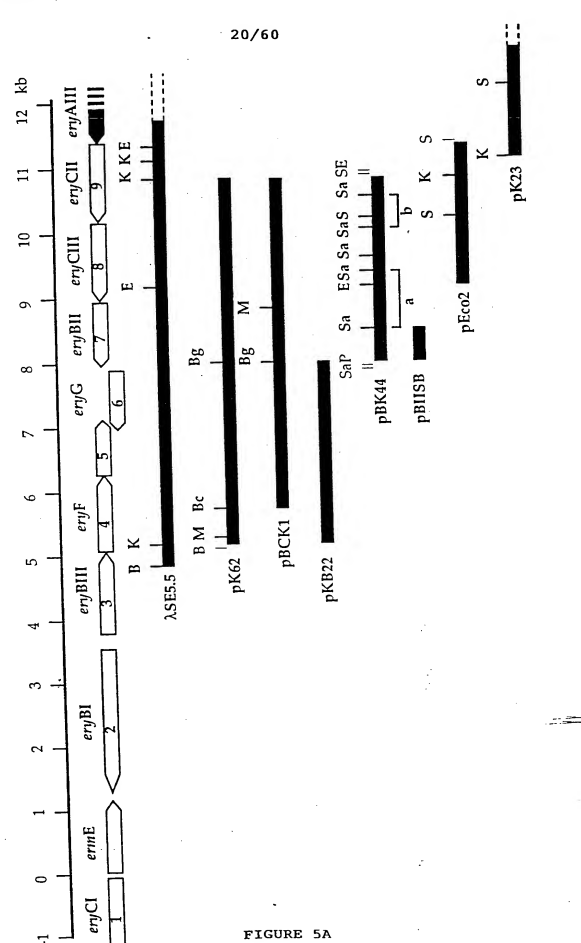
49010 GCAACGCCGAGGTGTTCAGCTTCCACGCCAGAAGGCGGTCACCTCGTTCGAGGGCGGC N A E V F S F H A T K A V T S F E G G 49070 CCATCGTCACCGACGACGGGGTGCTGGCCGACCGCATCCGCGCCATGCACAACTTCGGG I V T D D G L L A D R I R A M H N F G 49130 49150 A9150 A9170 TCGCACCGGACAAGCTGGTGACCGATCTGGCCAACAACTTCGGG A P D K L V T D V G T N G K M S E C A 49190 49210 49210 49220 49250 49270 49290 LACCACGGGCTCTACTCGCACGACGGTGCCACCAACGGTGACAAACCGCTC I H A L Y S D E L R D V R G I S V H N R L 49310 49330 49350 GATCCTGGCGGAGCAGAACAACTACCAGGTGATCATCCGTGCACCACC I H A L Y S D E L R D V R G I S V H A F 49310 49330 49350 GATCCTGGCGAGCAGAACAACTACCAGTACCTGATCATCTCGGTGACTCCCCCACC I H A L Y S D E L R D V R G I S V H A F 49310 49390 49410 GCATCCTGGCGAGCAGAACAACTACCAGTACCTGATCATCTCGGTGACTCCCCCACC I D R D Q L Q A I L R A E K V V A Q P 49490 49450 49450 49470 FACTTCTCCCCCGGGTGCCACCAGGGTACCGGACCGAGCCGCTTC Y F S P G C H Q M Q P Y R T E P P L R L 49490 49450 49450 49450 GAGAACACCGAACAACTCCGGAGTGCACGGTACCGGACCGACC						•				10/	00									
L G L E P V F C D V D P E T G L L D P 48830			487	70						487	90									
L G L E P V F C D V D P E T G L L D P 48830	TGGC	TG	GGG	CTG	GAZ	CCC	GTC	STTC	CTG	CGA	CGT	GGA C	CCC	CGA	GAC	CGG	CCTC	3CT	CGA	CCCC
48830 48850 48870 48870 48890 48910 48890 48890 48890 300 300 300 300 300 300 300		. – –	Ġ :	L	E	P	V	F	С	D	V	D	P	E	T	G	L	L	D	P
H V A S L V T P R T G A I I G V H L W 48890 48910 48910 48930 GCAGGCCCGCTCCGGTCGAGGCGCTGGAGAAGATCGCCGCCGAGCACCAGGTCAAACTC R P A P V E A L E K I A A E H Q V K L 48950 48970 48990 TCTTCGACGCCGCGCACGCGCTGGGCTGCACCGCCGGCGGCGGCGGCGGCGGCGCGCTTC F D A A H A L G C T A G G R P V G A F 49010 49030 49050 GCAACGCCGAGGTGTTCAGCTTCCACGCCACGCAAGGCGGTCACCTCGTTCGAGGGCGGC N A E V F S F H A T K A V T S F E G G 49070 49050 GCAACGCCGAGGTGTTCAGCTTCCACGCCACGAAGGCGGTCACCTCGTTCGAGGGCGGC N A E V F S F H A T K A V T S F E G G 49070 49110 CCATCGTCACCGACGACGACGGCTGCGCCGCATCCGCCACCACACACTTCGGG I V T D D G L L A D R I R A M H N F G 49130 49150 ACCCACCGGACAAGCTGGTGACCGATTCCGCCACCAACGCAACACTGCACAACTTCGGG I V T D D V G T N G K M S E C A 49190 49210 49230 CCGGCGATGGGCTCACCTCGCTCGACGCCTTCGCCGAGACCAGGGTGCACAACCGCCT A P D K L V T D V G T N G K M S E C A 49190 49250 49270 ACCCACCGGACTACTCCGACGAGCTCCGCGCCTTCGCCGAGACCAGGGTGCACAACCGCCT A P D K L V T D V G T N G K M S E C A 49190 49250 49270 ACCCACCGGCTCTACTCCGACGAGCTCCGCGCATCTCGCCGAGACCAGGGTGCACAACCGCCT A P D K L V S D E L R D V R G I S V H A F 49310 49330 49350 ACCCACGGCCTCTACTCCGACGAGCTCCGCGACCTCCTCGCGGAGCACACCGCGTTC A H A L Y S D E L R D V R G I S V H A F 49310 49330 ACCCACGGCCTCTACTCCGACGAGCTCCGCGACCTCTCTCGAGGGAAACACTCCTGCTGCAGCGACCACCGGCTTCTTCTCGAGGGACCAGGGTTCTTCTGGGTGGACCACGGCTTCTTTTTTTT	-		488	30						4889	50					4	8870)		
H V A S L V T P R T G A I I G V H L W 48890 48910 48910 48930 GCAGGCCCGCTCCGGTCGAGGCGCTGGAGAAGATCGCCGCCGAGCACCAGGTCAAACTC R P A P V E A L E K I A A E H Q V K L 48950 48970 48990 TCTTCGACGCCGCGCACGCGCTGGGCTGCACCGCCGGCGGCGGCGGCGGCGGCGCGCTTC F D A A H A L G C T A G G R P V G A F 49010 49030 49050 GCAACGCCGAGGTGTTCAGCTTCCACGCCACGCAAGGCGGTCACCTCGTTCGAGGGCGGC N A E V F S F H A T K A V T S F E G G 49070 49050 GCAACGCCGAGGTGTTCAGCTTCCACGCCACGAAGGCGGTCACCTCGTTCGAGGGCGGC N A E V F S F H A T K A V T S F E G G 49070 49110 CCATCGTCACCGACGACGACGGCTGCGCCGCATCCGCCACCACACACTTCGGG I V T D D G L L A D R I R A M H N F G 49130 49150 ACCCACCGGACAAGCTGGTGACCGATTCCGCCACCAACGCAACACTGCACAACTTCGGG I V T D D V G T N G K M S E C A 49190 49210 49230 CCGGCGATGGGCTCACCTCGCTCGACGCCTTCGCCGAGACCAGGGTGCACAACCGCCT A P D K L V T D V G T N G K M S E C A 49190 49250 49270 ACCCACCGGACTACTCCGACGAGCTCCGCGCCTTCGCCGAGACCAGGGTGCACAACCGCCT A P D K L V T D V G T N G K M S E C A 49190 49250 49270 ACCCACCGGCTCTACTCCGACGAGCTCCGCGCATCTCGCCGAGACCAGGGTGCACAACCGCCT A P D K L V S D E L R D V R G I S V H A F 49310 49330 49350 ACCCACGGCCTCTACTCCGACGAGCTCCGCGACCTCCTCGCGGAGCACACCGCGTTC A H A L Y S D E L R D V R G I S V H A F 49310 49330 ACCCACGGCCTCTACTCCGACGAGCTCCGCGACCTCTCTCGAGGGAAACACTCCTGCTGCAGCGACCACCGGCTTCTTCTCGAGGGACCAGGGTTCTTCTGGGTGGACCACGGCTTCTTTTTTTT	GAGC	`AC	GTC	GCG	TCC	CTC	GTO	GAC	ACC	GCG	GAC(GGG	CGC	GAT	CAT	CGG	CGT	GCA(CCT	GTGG
48890 48910 48930 48930 48950 48970 489950 489970 48990 TETTCGACGCCGCCAGGCACCAGGTCAAACTC F D A A H A L G C T A G G R P V G A F 49010 GCAACGCCGAGGAGAGATCCACGCCACGAAGGCGCACCAGGTCAACCC N A E V F S F H A T K A V T S F E G G 49010 GCAACGCCGAGGACGAGGCGTCGACGAAGGCGGTCACCTCGTTCGAGGGCGC N A E V F S F H A T K A V T S F E G G 4910 CCATCGTCACCGACGACGACGACGAAGGCGGTCACCTCGTTCGAGGGCGC N A E V F S F H A T K A V T S F E G G 49110 CCATCGTCACCGACGACGACGACGACGAAGGCGGTCACCTCGTTCGAGGGCGC I V T D D G L L A D R I R A M H N F G 49130 TCGCACCGGACAAGCTGGTGACCGATGCGCACCAACAGATGAGCGAAGTTCGGG A P D K L V T D V G T N G K M S E C A 49190 CCGCGACGGACGACGCCTCGCCCGACCCAACGGCAAGATGAGCGAGTGCCC A P D K L V T D V G T N G K M S E C A 49190 CCGCGACGGACGACGCCTCTCGCCGACCCAACGGCAACACCGCCT A M G L T S L D A F A E T R V H N R L 49250 ACCACGCACTCTACTCCGACGCTCTCGCCGACCAGGGTGCACCAGCGTTC A M G L T S L D A F A E T R V H N R L 49250 ACCACGCCCTCTACTCCGACACCTCCGCGACCAGGGTGCACCAGCGTTC A M G L T S L D A F A E T R V H N R L 49310 ACCACGCCCTCTACTCCGACACGTCCCGCACCTCGCCGACCAGGGTGCACCACCGCTT CACACGCCCTTACTCCGACACACTCCCGCACCTCGCGACCAGGTTGCACCGCTTC CACACGCCCTTACTCCGACACACTCCCGCACCTCGCGACCAGGTTGCACCGCTTC CA M G L T S L D A F A E T R V H N R L 49350 ACCACGCCCTCTACTCCGACACGACTCCCGCACCTCGCGACCAGGTTGCACCGCTTC CACACGCCCTCTACTCCGACACACTCCCGCACCTCCGCACCACCGCGCCACCCCCTC CA M G L T S L D A F A E T R V H N F L 49310 A9330 A9350 ACCACCACGCCACTACCTCCGCACCACTCACCGCGACCACCCCCCCC				A	S	L	V	T	P	R	${f T}$	G	Α	I	I	G	V	H	L	W
GCAGGCCCGCTCCGGTCGAGGCCGTGAGAAAGATCGCCGCCGAGCACCAGGTCAAACTC R P A P V E A L E K I A A E H Q V K L 48950 TCTTCGACGCCGCGCACGCGCTGGCCTGGCCTGCCGCCGGCGGGCG	٠ .	•	•		~	_	•	-								4	8930	0		
R P A P V E A L E K I A A E H Q V K L 48950 48970 48990 48990 48990 48990 48990 49010 49030 49030 49050 49050 49050 49050 49070 49090 49070 49090 49070 49080 49050 49070 49080 49050 49070 49080 49110 49130 49150 49150 49150 49150 49150 49160 49230 49250 49290 49160 49230 49250 49250 49290 49250 49250 49250 49250 49270 49290 4925	CCC	CC		್ ೧೧୩	~~~	CTY	CAC	360	يات	GGA	GAA	GATO	CGC	CGC	CGA	GCA	CCA	GGT	CAA	ACTC
### ### ### ### ### ### ### ### ### ##			מי	7 7	P	V	F	Δ	Τ.	E	ĸ	T	Α	A	E	H	0	V	K	L
TCTTCGACGCCGCACGCGCTGGGCTGCACCGCCGGCGGGCG	J				-	٧		21	_			_			_					
F D A A H A L G C T A G G R P V G A F 49010 49030 GCAACGCCGAGGTGTTCAGCTTCCACGCCACGAAGGCGGTCACCTCGTTCGAGGGCGGC N A E V F S F H A T K A V T S F E G G 49070 CCATCGTCACCGACGACGGGCTGCTGGCCGACCGATCCGCCCATGCACAACTTCGGG I V T D D G L L A D R I R A M H N F G 49130 A9130 A9150 A9190 A9210 A9220 A9220 A9220 A9220 A9220 A9220 A9230			407	ccc		יר א	~~~	المات ت	200	CTC	, o c a c	CGC	~GG	CGG	GCG				CGC	CTTC
49010 6CAACGCCGAGGTGTTCACGCTCCACGAAGGCGGTCACCTCGTTCGAGGCGGC N A E V F S F H A T K A V T S F E G G 49070 49090 49110 CCATCGTCACCGACGACGGCTGCTGGCCGACGCACCGCCCCCTGCCACACTTCGGG I V T D D G L L A D R I R A M H N F G 49130 49150 49150 49170 CTCGCACCGGACAGCTGTGCCGCACTGGCCACCACCGCCCATGCACAACTTCGGG I V T D D G L L A D R I R A M H N F G 49130 49150 49170 CTCGCACCGGACAAGCTGGTCACCAATGGCCACAACGGCAAGATGAGCGAGTGCGCC A P D K L V T D V G T N G K M S E C A 49190 49210 49210 49230 49270 49290 CACCACGGCTCACCTCGCTCGACACGCCCTTCGCCGAGACCAGGGTGCACAACCGCCTC A M G L T S L D A F A E T R V H N R L 49250 49270 49290 CACCACGCGCTTACTCCGACGAGCTCCGCCGAGACCAGGGTGCACAACCGCCTC A H A L Y S D E L R D V R G I S V H A F 49310 49330 49330 49330 49330 49410 GCATCCTCGCCGACAACTACCAGTACCATCGCTGGACACACCC A P G E Q N N Y Q Y V I I S V D S A A T 49330 49430 49450 TACTTCTCCCCCGGGTCCACCAGTTCCAGCAGACCAACCCC A P S P G C H Q M Q P Y R T E P L R L 49490 49450 TACTTCTCCCCCGGGTGCCACCAGATGCAGCGTACCGGTGCCGCGTTC Y F S P G C H Q M Q P Y R T E P L R L 49490 49510 GAGAACACCGAACACACTCCGACCAGTCCGCGGCTTCCCCCGCGCCTCC S I D R D Q L Q A I L R A E K V V A Q P 49490 49510 GAGAACACCGAACACTCCCGACCAGATGCAGCCGCACCCACC			GAC	کرر	-GC(ひとない	~GC\	プレエリ	- -		The state of	Z Z	-C-C-	-C-C-	R	P	v	G	A	F
GCAACGCCGAGGTGTTCAGCTTCCACGCCACGAAGGCGGTCACCTCGTTCGAGGGCGGC N A E V F S F H A T K A V T S F E G G 49070	F				A	п	Α.	L	G	400	3 0	Α.	G	.	10	٠.	905	n Č		_
N A E V F S F H A T K A V T S F E G G 49070			490	10		~~~	~ ~ ~		~~~	490	20 20	~ N N		-cm	$C \lambda C$				GGG	CGGC
49070 CCATCGTCACCGACGACGGCTGCTCGCCGCCATCCACACACTTCGGG I V T D D G L L A D R I R A M H N F G 49130 TCGCACCGGACAGACGGCTGTGCCGATGCCGCCACACACTTCGGG A P D K L V T D V G T N G K M S E C A 49190 49210 49210 49230 49230 CCGCGGACTGGCCTCACCTCGCTGACGCCTTCGCCGAAGACTGAGCGAGTGCGCC A P D K L V T D V G T N G K M S E C A 49190 49210 49230 CCGCGGATGGCCTCACCTCGCTGACGCCTTCGCCGAAGACCAGGTGCACAACCGCCTC A M G L T S L D A F A E T R V H N R L 49250 ACCACGCGCTCTACTCCGACGACGTCCCGCGACGTGCGCGATATCCGTCCACGCGTTC A H A L Y S D E L R D V R G I S V H A F 49310 CATCCTGGCGAGCAGAACAACTACCAGTACGTGATCATCTCGGTGACTCCCCGGCCACC A P G E Q N N Y Q Y V I I S V D S A A T 49370 CCACACGCGCACCAGTTGCAGGCGATCCTGCGAGGAGAAGGTTGTGGCACAACCC C I H A L Y S D E L R D V R G I S V H A F 49310 CCACCCGGAGCAGAACAACTACCAGTACGTGATCATCTCGGTGGACTCCCCGGCCACC C I H A L Y S D E L R D V R G I S V H A F 49310 CCACCGCGACCAGTTGCAGGCGATCCTGCGACGGAGACGACTCCCGGGCCACC C I H A L Y S D E L R D V R G I S V H A F 49370 CCACAGCGGACCAGATGCAGACCAGTACCAGTACCTGGACTGGACTCCCCGGCCACCACCC C I L R A E K V V A Q P 49430 CCACACGCACCAGCTCTCCACCAGATCCTGCGAGCGGAGAGAGGTTGTGGCACAACCC C I L R A E K V V A Q P 49430 CCACACCAGCACCAGTTGCAGCAGTGCACCAGATCCAGACGAGCCGACCGA			CGCC	GAC	3G'1'	۲.1.1. م	ÇAG(C.II.		الكركار	CAC	GAA	المحاد	77	CAC	C 1 C	GII	CGY	.000	G
CCATCGTCACCGACGGCTGCTGGCCGACCGCATCCGCGCCATCCACAACTTCGGG I V T D D G L L A D R I R A M H N F G 49130 TCGCACCGGACAAGCTGGTGACCGATGTCGGCCAACGGCAAGATGAGCGAGTGCGCC A P D K L V T D V G T N G K M S E C A 49190 49210 GCGGCGATGGGCCTCACCTCGCTCGACGCCTTCGCCGAGACCAGGGCTACACCGCCTC A M G L T S L D A F A E T R V H N R L 49250 49270 49250 AP330 49350 AP330 49350 AP330 49350 AP330 AP350 AP330 AP350 AP330 AP350 AP330 AP350 AP340 GATCCTGGCGAGACAACACTACCAGTACCTGCGCGCACCACCGCGTTC I H A L Y S D E L R D V R G I S V H A F 49310 AP330 AP350 AP370 CCAGGAGGGCGCGCCGCGACGAGCGGACCGACCCCCAGGAAGCCCCCC	1 5	V			V	F	S	F,	Н			K	А	V	1	ے د	011	٠ <u>-</u>	G	G
I V T D D G L L A D R I R A M H N F G			490	70						490	90		~ - ~	·	~~~				COO	cccc
### ### ### ### ### ### ### ### ### ##	3CC2	YTA	CGTC	ACC	CGA	CGA	CGG	GCT	GCI	:GGC	CGA	.CCG	CAT	CCG	رور	CAI	GCAI	CAA		CGGG
TCGCACCGGACAAGCTGGTGACCGATGTCGCACCAACGCAAGATGACGAGTGCGCC A P D K L V T D V G T N G K M S E C A 49190	A I	Ι	V	T	D	D	G	L	L			R	I	R	A	M	H	N	r	G
A P D K L V T D V G T N G K M S E C A 49190 49210 49230 CCGCGCATGGCCTCGCCCGACGCCTTCGCCGAGACCAGCGCCTC A M G L T S L D A F A E T R V H N R L 49250 49270 49290 ACCACGCGCTCTACTCCGACGAGCTCCGCGAGACCAGCGCGTTCCACCTCGTTCACCTCGACGAGCTTCCGCGAGACTTCCGTGCACGCGTTC A H A L Y S D E L R D V R G I S V H A F 49310 49330 49350 ATTCCTGGCGAGCAGAACAACTACCAGTACGTGATCATCTCGGTGGACTCCGCGGCCACC A P G E Q N N Y Q Y V I I S V D S A A T 49370 49390 49410 GGCATCGACCGCGACCAGTTGCAGGCGATCCTGCGAGAGAGGTTGTGGCACAACCC B I D R D Q L Q A I L R A E K V V A Q P 49430 49450 49470 TACTTCTCCCCCGGGTGCCACCAGATGCAGCCGTACCGACCG			491	.30																
49190 49210 49230 CCGCGCGATGGCCTCACCTCGCTCGACGCCTTCGCCGAGACCAGGGTGCACAAACCGCCTC A M G L T S L D A F A E T R V H N R L 49250 49270 49290 CACCACGCGCTCTACTCCGACGAGCTCCGCGACGCGCGCG	ATC	GC2	ACCG	GAG	CAA	GCT	GGT	GAC	CG	TGT	'CGG	CAC	CAA	CGG	CAA	GAI	'GAG	CGA	'G.L.C	CGCC
CGGCGATGGGCCTCACCTCGCTCGACGCCTTCGCCGAGACCAGGGTGCACAACCGCCTC A M G L T S L D A F A E T R V H N R L 49250 49270 49290 LACCACGCGCTCTACTCCGACGAGCTCCGCGAGACCAGCGATATCCGTGCACGCGTTC I H A L Y S D E L R D V R G I S V H A F 49310 49330 49350 GATCCTGGCGAGCAGAACAACTACCAGTACGTGATCATCTCGGTGGACTCCGCGGCACC D P G E Q N N Y Q Y V I I S V D S A A T 49370 49390 49410 GGCATCGACCGACCAGTTGCAGGCGATCCTGCGAGCGGAGAAGGTTGTGGCACAACCC G I D R D Q L Q A I L R A E K V V A Q P 49430 49450 49470 TACTTCTCCCCCGGGTGCCACCAGATGCAGACGAGCCGAGCCGGCCG	Ι 2	A	P	D	K	L	V	\mathbf{T}	D	V	G	\mathbf{T}	N	G	K			_	С	A
A M G L T S L D A F A E T R V H N R L 49250 49270 AACCACGCGCTCTACTCCGACGAGCTCCGCGACGTGCGCGGCATATCCGTGCACGCGTTC I H A L Y S D E L R D V R G I S V H A F 49310 AATCCTGGCGAGCAGAACAACTACCAGTACGTGATCATCTCGGTGGACTCCGCGGCCACC O P G E Q N N Y Q Y V I I S V D S A A T 49370 A9390 GGCATCGACGCGCACCAGTTGCAGGCGATCCTGCGAGCGGAGAAGGTTGTGGCACAACCC G I D R D Q L Q A I L R A E K V V A Q P 49430 A9450 A9470 FACTTCTCCCCGGGTGCCACCAGATGCAGCCGTACCGGAGCCGCCGCTGCGGCTG Y F S P G C H Q M Q P Y R T E P P L R L 49490 A9490 A9510 A950 AGGAACACCGAACAGCTCTCCGACCGGTGCTGCCGCTGCCGCTGCGGCTG E N T E Q L S D R V L A L P T G P A V S 49550 AGCGAGGACATCCGGCGGTTGCGCCTTCGCGCTTCCCACCAGCGGCGCGCTGCG S E D I R R V C D I I R L A A T S G E L 49610 ATCAACGGCAATGGACCAGAGGACCGCCAACAGCGCCCACCAGCGGCGCACCAC	_		491	.90														-		
A M G L T S L D A F A E T R V H N R L 49250 49270 AACCACGCGCTCTACTCCGACGAGCTCCGCGACGTGCGCGGCATATCCGTGCACGCGTTC I H A L Y S D E L R D V R G I S V H A F 49310 AATCCTGGCGAGCAGAACAACTACCAGTACGTGATCATCTCGGTGGACTCCGCGGCCACC O P G E Q N N Y Q Y V I I S V D S A A T 49370 A9390 GGCATCGACGCGCACCAGTTGCAGGCGATCCTGCGAGCGGAGAAGGTTGTGGCACAACCC G I D R D Q L Q A I L R A E K V V A Q P 49430 A9450 A9470 FACTTCTCCCCGGGTGCCACCAGATGCAGCCGTACCGGAGCCGCCGCTGCGGCTG Y F S P G C H Q M Q P Y R T E P P L R L 49490 A9490 A9510 A950 AGGAACACCGAACAGCTCTCCGACCGGTGCTGCCGCTGCCGCTGCGGCTG E N T E Q L S D R V L A L P T G P A V S 49550 AGCGAGGACATCCGGCGGTTGCGCCTTCGCGCTTCCCACCAGCGGCGCGCTGCG S E D I R R V C D I I R L A A T S G E L 49610 ATCAACGGCAATGGACCAGAGGACCGCCAACAGCGCCCACCAGCGGCGCACCAC	306	GC	GATO	GGG	CCT	CAC	CTC	GCT	'CGZ	ACGC	CTI	CGC	CGA	.GAC	CAG	GGI	'GCA	CAA	'CCC	CCTC
49250 ACCACGCGCTCTACTCCGACGAGCTCCGCGACGTGCGGCATATCCGTGCACGCGTTC I H A L Y S D E L R D V R G I S V H A F 49310 A9330 A9350 SATCCTGGCGAGCAGAACAACTACCAGTACGTGATCATCTCGGTGGACTCCGCGGCCACC D P G E Q N N Y Q Y V I I S V D S A A T 49370 49390 49410 GGCATCGACCGCGACCAGTTGCAGGCGATCCTGGGAGAAGGTTGTGGCACAACCC G I D R D Q L Q A I L R A E K V V A Q P 49430 49450 A9470 FACTTCTCCCCGGGTGCCACCAGATGCAGCTACCGGAGACGAGCCGCCGCTGCGCTG Y F S P G C H Q M Q P Y R T E P P L R L 49490 49490 49510 GAGAACACCGAACAGCTCTCCGACCGGTGCTCCCCCCCCGCGTGCCC E N T E Q L S D R V L A L P T G P A V S 49550 AGCGAGGACATCCGGCGGTGTCCGACCTGCGCTCCCCCCCC							S	L	D	Α	F	Α	E	\mathbf{T}	R	V	Η	N	R	L
ACCACGCGCTCTACTCCGACGAGCTCCGCGACGTGCGCGGCATATCCGTGCACGCGTTC I H A L Y S D E L R D V R G I S V H A F 49310 49350 SATCCTGGCGAGCAGAACAACTACCAGTACGTGATCATCTCGGTGACTCCGCGGCCACC D P G E Q N N Y Q Y V I I S V D S A A T 49370 49390 49410 GGCATCGACCGCGACCAGTTGCAGGCGATCCTGCGAGCGGAGAAGGTTGTGGCACAACCC G I D R D Q L Q A I L R A E K V V A Q P 49430 49450 49470 TACTTCTCCCCGGGTGCCACCAGATGCAGCCGTACCGGACCGAGCCGCCGCTGCGGCTG Y F S P G C H Q M Q P Y R T E P P L R L 49490 49510 49530 GAGAACACCGAACAGCTCTCCGACCGGTGCTCCCCACCGGCCCCGCGGTGCC E N T E Q L S D R V L A L P T G P A V S 49550 49570 49590 AGCGAGGACATCCGCGGGTGCGACATCATCCGGCTCGCCCACCAGCGGCGCGCTG S E D I R R V C D I I R L A A T S G E L 49610 49630 49650 ATCAACGCGCAATGGGACCAGAGGACGCGCAACGGTTCGTGACCACAGCG I N A Q W D Q R T R N G S * 49670 49690 49710 CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACACACTCTGTACGGCAACCGCCCAGGAACGGGTT CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACACAACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAACGGGTT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 49750 49770 CCGCCGACGCGGCGCCCCGGGACGTCGGCGCGCGGGGGACCTGGACCTCGGCCCCACCAGCTCGACCTCGGACCTCGGACCTCGGACCTCGGACCTCGGACCTCCGACCAGCGGAACCTCCGGACCTCGGACCTCGGACCTCGGACCTCGGACCTCGGACCTCGGACCCCGGACCTCGGACCTCGGACCACAACTCCTACCGACCAACCA			492	50						492	70					-		-		
H A L Y S D E L R D V R G I S V H A F	A A C	CA		CT	СТА	CTC	CGA	CGA	.GC	rcce	CGA	ACGT	GCG	CGG	CAT	'ATC	CGT	'GCA	¹ CGC	GTTC
49310 49330 49350 GATCCTGGCGAGCAGAACAACTACCAGTACGTGATCATCTCGGTGGACTCCGCGGCCACC D P G E Q N N Y Q Y V I I S V D S A A T 49370 49390 49410 GGCATCGACCGCGACCAGTTGCAGCGATCCTGCGAGCGGAGAGGTTGTGGCACAACCC G I D R D Q L Q A I L R A E K V V A Q P 49430 49450 49470 FACTTCTCCCCGGGTGCCACCAGATGCAGCCGTACCGGACCGAGCCGCCGCTGCGGCTG Y F S P G C H Q M Q P Y R T E P P L R L 49490 49510 49530 GAGAACACCGAACAGCTCTCCGACCGGTGCTCCGCGCTGCCGCTGCCGCTGC E N T E Q L S D R V L A L P T G P A V S 49550 AGCGAGGACATCCTGCGACCGGTTGCCGCCTGCCGCCACCAGCGGCGCGCGC						s	D	E	L	R	D	V	R	G	I	S	V	Н	Α	F
SATCCTGGCGAGCAGAACAACTACCAGTACGTGATCATCTCGGTGGACTCCGCGGCCACC D P G E Q N N Y Q Y V I I S V D S A A T 49370 49390 49410 GGCATCGACCGCGACCAGTTGCAGGCGATCCTGCGAGCGGAGAAGGTTGTGGCACAACCC E I D R D Q L Q A I L R A E K V V A Q P 49430 49450 49470 FACTTCTCCCCGGGTGCCACCAGATGCAGCCGTACCGGACCGAGCCGCCGCTGCGGCTG Y F S P G C H Q M Q P Y R T E P P L R L 49490 49510 49530 GAGAACACCGAACAGCTCTCCGACCGGGTGCTCGCGCTGCCCACCGGCCCCGCGGTGCCC E N T E Q L S D R V L A L P T G P A V S 49550 49570 49590 AGCGAGGACATCCGGCGGGTGTGCGACATCATCCGGCTCGCCCACCAGCGGCGAGCTG S E D I R R V C D I I R L A A T S G E L 49610 49630 49650 ATCAACGCGCAATGGGACCAGAGGACGCCAACGGTTCGTGACGACCTGCGCCACAAGTG I N A Q W D Q R T R N G S * 49670 49690 49710 CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACACACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 49750 49770 CGCCGACGCGCGCGCGCCCGGACGTCGACCGGCGGCCTGAGCTCGGA			497	310						493	30		-							
O P G E Q N N Y Q Y V I I S V D S A A T 49370 49390 49410 GGCATCGACCGCGACCAGTTGCAGGCGATCCTGCGAGCGGAGAAGGTTGTGGCACAACCC G I D R D Q L Q A I L R A E K V V A Q P 49430 49450 49470 TACTTCTCCCCCGGGTGCCACCAGATGCAGCCGTACCGGACCGAGCCGCCGCTGCGGCTG Y F S P G C H Q M Q P Y R T E P P L R L 49490 49510 49530 GAGAACACCGAACAGCTCTCCGACCGGGTGCTCGCGCTGCCCACCGGCCCGCTGTCC E N T E Q L S D R V L A L P T G P A V S 49550 49570 49590 AGCGAGGACATCCGGCGGGTGTGCGACATCATCCGGCTCGCCGCCACCAGCGGCGAGCTG S E D I R R V C D I I R L A A T S G E L 49610 49630 49650 ATCAACGCGCAATGGACCAGAGGACGCGCAACGGTTCGTGACGACCTGCGCCACAAGTG I N A Q W D Q R T R N G S * 49670 49690 49710 CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACACACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 49750 49770 CGCCGACGAGGGCGCCCCGGACGTCGACCGCCGCGCGCTGAGCTCGGA	ייי ע בי	\sim	TCC	CA	GCA	GAA	CAA	CTA	CC2	AGTA	ACGI	GAT	CAT	CTC	GGI	GGZ	ACTO	CGC	CGGC	CACC
49370 GCATCGACCGCGACCAGTTGCAGGCGATCCTGCGAGCGGAGAAGGTTGTGGCACAACCC G I D R D Q L Q A I L R A E K V V A Q P 49430 49450 TACTTCTCCCCCGGGTGCCACCAGATGCAGCCGTACCGGACCGAGCCGCCGCTGCGGCTG Y F S P G C H Q M Q P Y R T E P P L R L 49490 GAGAACACCGAACAGCTCTCCGACCGGTGCTCGCGCTGCCCACCGGCCCCGCGGTGCC E N T E Q L S D R V L A L P T G P A V S 49550 AGCGAGGACATCCGGCGGTGCTGCATCCGGCTGCCCACCAGCGGCGCGGGGTGC S E D I R R V C D I I R L A T S G E L 49610 ATCAACGCGCAATGGGACCAGAGGACGCCCAACGGTTCGTGACGACCTGCGCCACCAGTG ATCAACGCGCAATGGGACCAGAGGACGCCAACGGTTCGTGACGACCTGCGCCACAAGTG I N A Q W D Q R T R N G S 49670 CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACACACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 CGCCGACGGGGGGCGCCCCGGACGTCGACCGGCCTGAGCTCGGA CGCCGACGGGGGGCCCCGGACGTCGACCGGCCTGAGCTCGGACCTCGGCCCACAAGTG CGCCGACGCGGGGGCCCCGGACGTCGACCGGCCTGAGCTCGGA			2000	E	0	N	N	Y	0	Υ	V	Ι	I	S	V	D	S	Α	Α	${f T}$
GGCATCGACCGCGACCAGTTGCAGGCGATCCTGCGAGCGGAGAAGGTTGTGGCACAACCC I D R D Q L Q A I L R A E K V V A Q P 49430 49450 49470 FACTTCTCCCCCGGGTGCCACCAGATGCAGCCGTACCGGACCGAGCCGCCGCTGCGGCTG Y F S P G C H Q M Q P Y R T E P P L R L 49490 49510 49530 GAGAACACCGAACAGCTCTCCGACCGGGTGCTGCGCTGC	J	F					••	•	×			_	_	_				.0 .		
IDRDQLQAILLRAEKVVAQP 49430 49450 A9470 TACTTCTCCCCCGGGTGCCACCAGATGCAGCCGTACCGGACCGAGCCGCCGCTGCGGCTG YFSPGCHQMQPYRTEPPLRL 49490 49510 GAGAACACCGAACAGCTCTCCGACCGGGTGCTCGCGCTGCCGCCGCGCGCG	~~~	י א כדי	47. CON		CCA	CC^{2}	رصت	יכר ז	الاحد	רבאר	ויייי	rgco	AGC	GGZ	AGA.	GG:	rtgi	GGC	CACA	AACCC
49430 49450 49470 TACTTCTCCCCGGGTGCCACCAGATGCAGCCGTACCGGACCGAGCCGCCGCTGCGGCTG Y F S P G C H Q M Q P Y R T E P P L R L 49490 49510 49530 GAGAACACCGAACAGCTCTCCGACCGGTGCTCGCGCTGCCCACCGGCCCCGCGGTGTCC E N T E Q L S D R V L A L P T G P A V S 49550 49570 49590 AGCGAGGACATCCGGCGGTGCTCGCACCGCCCACCAGCGGCGAGCTG S E D I R R V C D I I R L A A T S G E L 49610 49630 49650 ATCAACGCGCAATGGGACCAGAGGACGCGCAACGGTTCGTGACGACCTGCGCCACAAGTG I N A Q W D Q R T R N G S 49670 CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACACACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 49750 CGCCGACGCGGCGCCCCGGGACGTCGACCGGCGGGCGAGCTCGA							T	00.	Δ Δ	T	τ.	P	Δ	F	K	V	V	Α	0	P
TACTTCTCCCCGGGTGCCACCAGATGCAGCCGTACCGGACCGAGCCGCCGCTGCGGCTG Y F S P G C H Q M Q P Y R T E P P L R L 49490 49510 49530 GAGAACACCGAACAGCTCTCCGACCGGGTGCTCGCGCTGCCCACCGGCCCCGCGGTGTCC E N T E Q L S D R V L A L P T G P A V S 49550 49570 49590 AGCGAGGACATCCGGCGGTGTGCGACATCATCCGGCTCGCCCACCAGCGGCGAGCTG S E D I R R V C D I I R L A A T S G E L 49610 49630 49650 ATCAACGCGCAATGGGACCAGAGGACGCGCAACGGTTCGTGACGACCTGCGCCACAAGTG I N A Q W D Q R T R N G S * 49670 49690 49710 CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACACAACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 49750 49770 CGCCGACGCGGCGCGCCCCGGACCGCCGGGCGCGCGCG	G	1				Q	ц	V	r.			• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	• •	_	• •		1947	70	~	
Y F S P G C H Q M Q P Y R T E P P L R L 49490 49510 49530 GAGAACACCGAACAGCTCTCCGACCGGGTGCTCGCGCTGCCCACCGGCCCCGCGGTGTCC E N T E Q L S D R V L A L P T G P A V S 49550 49570 49590 AGCGAGGACATCCGGCGGTGTGCGACATCATCCGGCTCGCCGCACCAGCGGCGAGCTG S E D I R R V C D I I R L A A T S G E L 49610 49630 49650 ATCAACGCGCAATGGGACCAGAGGACGCGCAACGGTTCGTGACGACCTGCGCCACAAGTG I N A Q W D Q R T R N G S 49670 49690 49710 CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACACACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V 0RF18> 49730 49750 49770 CGCCGACGCGGCGCGCCCCGGACGTCGACCGCCGGGGGGTCGGA			49	4 2 O		·cmc			\ C \ \	י כבי די כבי		دسک		2020	ccar			_	rgco	GCTG
49490 GAGAACACCGAACAGCTCTCCGACCGGTGCTCGCGCTGCCCACCGGCCCCGCGTGTCC E N T E Q L S D R V L A L P T G P A V S 49550 AGCGAGGACATCCGGCGGTGCGACATCATCCGGCTCGCCACCAGCGGCGAGCTG S E D I R R V C D I I R L A A T S G E L 49610 ATCAACGCGCAATGGGACCAGAGGACGCGCAACGGTTCGTGACGACCTGCGCCACAAGTG I N A Q W D Q R T R N G S 49670 CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACAACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 49750 CGCCGACGCGGCGCCCCGGACGTCGACCGCCGGGGGCTCGGACCGCCCGGGCGGCGCTTGAGCTCGGACCTCGACCTCGACCTCGGACCGCCCGGGCGGCGCTTGAGCTCGGACCTCGACCTCGACCGCCGGGCGGCGCGCCTGAGCTCGGACCTCGACCTCGACCGCCCGGCGGCGCGCCTGACCTCGGACCTCGACCGCCCGGCGGCGCCTGACCTCGGACCTCGACCGCCCGGCGGCGCGCCTCGACCTCGGACCTCGACCGCCCGGCGGCGCGCCGCCCCCGGCGCGCCCTGACCTCGGACCTCACACTCTTCAACACTCTCAACACTCTCAACACTCTCAACACACACTCGACCACACACTCGACACACAC					ر کار		なりつと	4CC3	ᄯᅅᄼ	160	100 10	V	יככנ	m T	-CO.	D Q	P	Τ.	R	T,
GAGAACACCGAACAGCTCTCCGACCGGGTGCTCGCGCTGCCCACCGGCCCCGCGGTGTCC E N T E Q L S D R V L A L P T G P A V S 49550 49570 49590 AGCGAGGACATCCGGCGGGTGTGCGACATCATCCGGCTCGCCGCCACCAGCGGCGAGCTG S E D I R R V C D I I R L A A T S G E L 49610 49630 49650 ATCAACGCGCAATGGGACCAGAGGACGCGCAACGGTTCGTGACGACCTGCGCCACAAGTG I N A Q W D Q R T R N G S * 49670 49690 49710 CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACACAACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 49750 49770 CGCCGACGCGGCGCCCCGGACGTCGACCGCCGGGGCGCTGAGCTCGGA	Y	F'	_	_		C	п	Q	Īvī			1	17	1			1057	ະດີ	• •	_
E N T E Q L S D R V L A L P T G P A V S 49550 49570 49590 AGCGAGGACATCCGGCGGGTGTGCGACATCATCCGGCTCGCCGCCACCAGCGGCGAGCTG S E D I R R V C D I I R L A A T S G E L 49610 49630 49650 ATCAACGCGCAATGGGACCAGAGGACGCGCAACGGTTCGTGACGACCTGCGCCACAAGTG I N A Q W D Q R T R N G S * 49670 49690 49710 CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACACAACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 49750 49770 CGCCGACGCGGCGCCCCGGACGTCGACCGCCGGGGGCGTTCGGA			49	490) 					49.	DÇC.	TCCC	~~~	n	~ C A C				موود	רכתרר
49550 AGCGAGGACATCCGGCGGGTGTGCGACATCATCCGGCTCGCCGCCACCAGCGGCGAGCTG S E D I R R V C D I I R L A A T S G E L 49610 ATCAACGCGCAATGGGACCAGAGGACGCGCAACGGTTCGTGACGACCTGCGCCACAAGTG I N A Q W D Q R T R N G S * 49670 CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACACAACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 CGCCGACGCGGCGCCCCGGACGTCGACCGCCGGCGAGCTCGGA	GAG	AA;	CAC	CGA	ACE	AGC"	IC.IC	JUGA	ACC.	نىسى	I.C.C.	1 C G C	. خات.	וטכי	アスシン	ال	JJJE G	יטטג	JOU.	20100
AGCGAGGACATCCGGCGGGTGTGCGACATCATCCGGCTCGCCGCCACCAGCGGCGAGCTG S E D I R R V C D I I R L A A T S G E L 49610 49630 49650 ATCAACGCGCAATGGGACCAGAGGACGCGCAACGGTTCGTGACGACCTGCGCCACAAGTG I N A Q W D Q R T R N G S * 49670 49690 49710 CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACACAACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 49750 49770 CGCCGACGCGGCGCCCCGGACGTCGACCGCCCGGACCTCGGA	E	N				L	S	D	R		L	A	ட	Р	1	10	40EC	20 ~~	V	5
S E D I R R V C D I I R L A A T S G E L 49610			49	550)					49	5/0								ace:	х CCTC
49610 49630 49650 ATCAACGCGCAATGGACCAGAGGACGCGCAACGGTTCGTGACGACCTGCGCCACAAGTG I N A Q W D Q R T R N G S * 49670 49690 49710 CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACACAACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 49750 49770 CGCCGACGCGGCGCCCCGGACGTCGACCGCCGGGCGCTCGGA	AGC	GA	AGGA	CAI	CCC	GC	GGG'	TGT(GCG	ACA'	I'CA'	TCCC	GC'	1°CG(ر کر کر کر	_CAI	CAC	ال	3CG	7
ATCAACGCGCAATGGGACCAGAGGACGCGCAACGGTTCGTGACGACCTGCGCCACAAGTG I N A Q W D Q R T R N G S * 49670 49690 49710 CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACACAACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 49750 49770 CGCCGACGCGGCGCCCCGGACGTCGACCGCCGGGGGCGCGCCCGGACCCCGGACCTCGGA	S	E	D.	I	R	R	V	С	D	I	I	R	L	Ą	A	T	40C	٠,٠	E	ם
I N A Q W D Q R T R N G S * 49670 49690 49710 CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACACAACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 49750 49770 CGCCGACGCGGCGCCCCGGACGTCGACCGGCGGCGCTCGGA			49	610)					49	630								~ ~ ~	3 3 CMC
I N A Q W D Q R T R N G S * 49670 49690 49710 CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACACAACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 49750 49770 CGCCGACGCGGCGCCCCGGACGTCGACCGGCGGCGCTCGGA	ATC	CAZ	ACGC	GCF)TA	GG.	ACC.	AGA	GGA	CGC	GCA	ACG(GTT	CGT	GAC	JAC	C.I.C.	٥٥٠	CAC	AAGTG
49670 49690 49710 CCAGGAGGTTCGCTCCCGATGAACACAACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 49750 49770 CGCCGACGCGGCGCCCCGGACGTCGACCGGCGGCGCGCTCGGA	I		Α	Q	W	D	Q	R	T	R	N	G	S	*						
CCAGGAGGTTCGCTCCCGATGAACACAACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 49750 49770 CGCCGACGCGGCGCCCCGGACGTCGACCTCGGA	-		40	670	١					49	690						497	ΤΟ		
M N T T R T A T A Q E A G V ORF18> 49730 49750 49770 CGCCGACGCGCGCCCCGGACGTCGACCTCGGA CGCCGACGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGC	CCZ	AGO	GAGG	TTC	:GC	TCC	CCG	ATG.	AAC	ACA	ACT	CGT.	ACG	GCA	ACC	GCC	CAG	GAA	GCG	GGGGT
49730 49750 49770 CGCCGACGCGGCGCGCCCGGACGTCGACCGGGGGGGGGG			•					M	N	T	${f T}$	R '	Τ̈́.	A	Т.	A	Q I	E .	A (G V
CGCCGACGCGCGCCCGGACGTCGACCGGCGGCGGTCGTGCGGGCGCTGAGCTCGGA								ORF	18		>									
CGCCGACGCGCGCCCGGACGTCGACCGGCGGCGGTCGTGCGGGCGCTGAGCTCGGA			<u> 4</u> 0	730	0					49	750									
		~~	コカヘク		CG	CGC	CCG	GAC	GTO	GAC	CGG	CGG	GCG	GTC	GTG	CGG	GCG	CTG	AGC	TCGGA
	_					 R	P	Ď.	v	D	R	R	A	v	V	R	A ·	L	S	S E
	A		4 ر		L.y	• `	-	_	-	_		'								

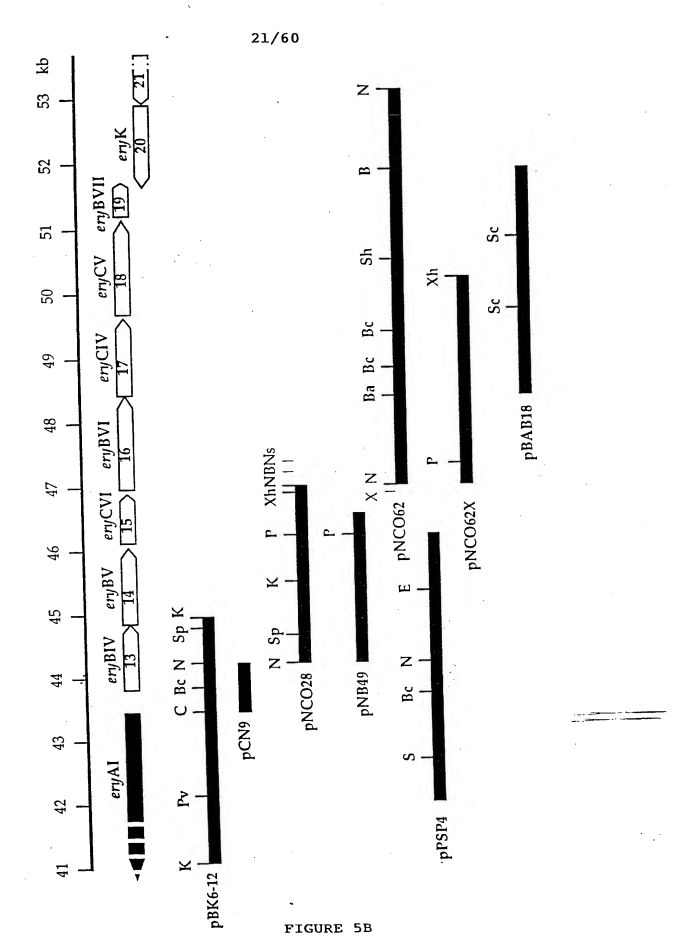
		4979	90					49	810						830				
GGT	СТС	CCGC	GTC	ACC	GGC	GCC	GGI	GAC	GGTG	CGC	CGA	CGT	GCA(GGC	CGC	CCG	GCT	CGC	
V		R	V	T	G	Α	G	D	G D	Α	D	V	Q	A	Α	R	L	A	
V	J	4985		•	•		_		870				_	49	890				
	~~~	4901		·~ ~ ~	י מיחי			マスク	CCGT	ר א כ	acc.	<b>്</b> ന്	CAC	GCA	GAC	GCG	TGC	GCG	
CGA	CC'I	CGCC	عال ال	CAC	TAC	.GGG	3000	TT.		m	GCC,	7		00	T.	P	A	R	
D	L			Н	Y	G	A	п.,	P F	1	F	יו	-	_	950	10			
		4993	10					49	930							~ » Œ	~~~	CCN	
GCT	CGG	CCT	<b>GAC</b>	CGC	:GCG	GAG	TTC	CGCC	CACC	rgct	CGA	CCT	GT"T	CGG	CCG	CAI		MOD.	
L		L	D	R	Α	E	F	Α	H L	L	D	L	F	Ġ	ĸ	Τ	Ρ	D	
•		100	7 0					49	990 -					50	010				
CCT		マンフ	-acc	CTC	CAC	CAC	GG	race	GCGG	GCAA	GTA	CTG	GTC	CAA	CAC	GAI	CAA	.GCC	
CC 1	990	m m	7	W	F	н	G	P	A G	ĸ	Y	W	S	N	$\mathbf{T}$	I	K	P	
ப	G			V	11	11	0	- 50	0050		_	• •	_	50	070				
		500	3 U			. ama	707		7000	ת חיית	CCC	ר א כי	ccc				ረጥጋ	CAG	
GCT	GG	ACGC	CGCF	AGGC		AC.T.C	JGA(	- حرر	GCGG'	ICIM		CAA	GCC	100	CII	פסכ	v	ς	
L	D	Α	A	G	Α	L	D	Α	A V	Y	R	K	Р	A.	120	F	1	5	
		500	90					50	0110						130				
CGT	CGC	CCT	GTAC	CCC	CGGC	GCCC	GAC	GTG	CATGT	TCCG	CTG	CCA	CTT	CTG	CGT	'GC'C	iGG.	.GAC	
77	G	Τ.	Y	Ρ	G	P	$\mathbf{T}$	C	M F	R	С	Н	F	C	V	R	V	$\mathbf{T}$	
		501	50					50	0170					50	1790	)			
~~~	m~/		CTM	CAC	3000	-GC	<u>م</u> سر	ദേസ്	CCGG	CGGG	CAA	CGA	GAC	GCT	GGC	CGC	GAT	CAT	
- د د	TG	-درو	CIM	-GA	3000	אסכי	210	37	P A	G	NI.	F	T	Τ.	Α	A	I	I	
G	A			Ŀ	A	A	3	٧_	0 D D O	G	14		•	50	250	١	_		
		502	10						0230									CCT	
CGA	CG	AGGT	GCC(CAC	GGA(CAA	CCC	GAA	GGCGA	1G17	(CA.I	. G.T.C	ىقى.	اركان	- 1	. CG2	AGCC P	7	
D	E	V	P	${f T}$	D	N	P	K	A M	Y	M	S	G	G	<u>. L</u>	E	٢	ىد	
		502	70					- 5	0290					50	ノスエレ)			
GAC	Δ	محدد	'CGG'	TCT	CGG	CGA	GCT	GGT	GTCGC	ACGO	CCGC	CCGG	GCG	CGC	STTT	rcg.	ACC:	rcac	
m.	N	P	G	Τ.	G	Ε	L	V	S H	A	A	G	R	G	F	D	L	${f T}$	
Т	N	P	G	L	G	E	L	V	S H	A	A	G	R	G	F 0370	D	L	Т	
T	N	P 503	G 3.0	L	G	E	L	V 5	S H 0350	A	Α	G	R	G 50	F)370	מ		.1.	
T CG1	N TOT	P 503 ACAC	G 30 CAA	L CGC	G CTT	E CGC	L CCI	V 5 CAC	S H 0350 CGAGC	: A :AGA(A CGC1	G rgaa	R ACCO	G 50 GCC <i>I</i>	F 0370 AGC0	D CCG	GCC:	TGTG	
T CG1	N TOT	P 503 ACAC T	G 30 CAA N	L CGC	G CTT	E CGC	L CCI	V 5 CAC T	S H 0350 CGAGC E Q	: A :AGA(A CGC1	G rgaa	R ACCO	G 50 GCC <i>I</i> Q	F 0370 AGCO P	D CCG G	GCC:	TGTG	
T CGT V	N CT Y	P 503 ACAC T	G 30 CAA N	L CGC A	G CTT F	E CGC A	L CCT L	V 5 CAC T	S H 0350 CGAGC E Q	AGA(A CGCT L	G TGAA N	R ACCC R	G 50 GCC <i>I</i> Q 50	F 0370 AGC0 P 0430	D CCG G G	GCC' L	TGTG W	
T CGT V	N TCT Y AGC	P 503 ACAC T 503 TGGG	G 30 CAA N 90 GCGC	L CGC A GAT	G CTT F CCG	E CGC A CAC	L CCI L	V SCAC T 5	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACG	AGA(TGGC'	A CGCT L TGA	G IGAA N ACAA	R ACCC R ACG?	G 50 3CC Q 50 ACG	F 0370 AGCO P 0430 AGTA	D CCG G O ACG	L GCC' L AGA	TGTG W	
T CGT V	N TCT Y AGC	P 503 ACAC T	G 30 CAA N 90 GCGC	L CGC A GAT	G CTT F CCG	E CGC A CAC	L CCI L	V SCAC T 5 CCT L	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACC	AGA(TGGC' GGGC'	A CGCT L TGA	G IGAA N ACAA	R ACCC R ACG?	G 50 GCC? Q 50 ACG?	F 0370 AGC0 P 0430 AGT2	D CCG(G O ACG	L GCC' L AGA	TGTG W	
CGT V GG2 E	N TCT Y AGC L	P 503 ACAC T 503 TGGG	G 30 CAA N 90 GCGC A	L CGC A GAT I	G CTT F CCG R	E CGC A CAC T	L CCI L GTC S	V SCAC T 5CCT L	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACC Y 0	AGA(T GGGC' L	A CGCT L TGA! N	G TGAA N ACAA N	R ACCO R ACGA D	G 50 GCCA Q 50 ACGA E 50	F 0370 AGCO P 0430 AGTA Y	D CCGG G O ACG E	L GCC' L AGA	TGTG W CGAC T	
CGT V GG2 E	N TCT Y AGC L	P 503 ACAC T 503 TGGG	G 30 N 890 GCGC A	L CGC A GAT I	G CTT F CCG R	E CGC A CAC T	L CCT L GTC S	V SCAC T SCCT L SACG	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACC Y C 0470 GCGTC	AGA() T GGGC' L AGA	A CGCT L TGAZ N AGAZ	G TGAA N ACAA N	R ACCO R ACG! D	G 50 GCCI Q 50 ACGI E 50 AGGO	F 0370 AGCO P 0430 AGTA Y 0490 GCT	D CCG(G) ACG E O TCC	GCC L AGA T	TGTG W CGAC T	
CGT V GG2 E	N TCT Y AGC L	P 503 ACAC T 503 TGGG	G 30 N 890 GCGC A	L CGC A GAT I	G CTT F CCG R	E CGC A CAC T	L CCT L GTC S	V SCAC T SCCT L SACG	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACC Y C 0470 GCGTC	AGA() T GGGC' L AGA	A CGCT L TGAZ N AGAZ	G TGAA N ACAA N	R ACCO R ACG! D	G 50 GCCI Q 50 ACGI E 50 AGGO	F 0370 AGCO P 0430 AGTA Y 0490 GCT	D CCG(G) ACG E O TCC	GCC L AGA T	TGTG W CGAC T	
CGT V GG2 E	N TCT Y AGC L	P 503 ACAC T 503 TGGG G 504 GCAA	G 30 CAA N 90 GCGC A 150 AGCG	L CGC A GAT I	G CTT F CCG R	E CGC A CAC T	L CCT L GTC S	V TCAC T SCCT L SAACG	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACC Y C 0470 GCGTC V F	A RAGAC GGGC' GGGC' AGAA AGA	A CGCT L TGAZ N AGAZ	G TGAA N ACAA N	R ACCO R ACG! D	G 50 GCCA Q 50 ACGA E 50 AGG0	F 0370 AGCO P 0430 AGTA Y 0490 GCT	D CCG(G) ACG E O ICC	GCC L AGA T	TGTG W CGAC T	
T CGT V GGA E CAG	N TCT Y AGC L DCC	P 503 ACAC T 503 TGGG 504 GCAA	G 30 CAA N 90 GCGC A 150 AGCG	CGC A GAT I CGG	G CTTG F CCGG R GCGC	E CGC A CAC T	L CCT L GTC S CG#	V SCAC T SCCT L SACG	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACC Y C 0470 GCGTC V F	A AGAC GGGC' L AGA	A CGCT L TGAZ N AGAZ	G IGAA N ACAA N ACCI	R ACCO R ACG! D TGC!	G 50 2 50 ACG2 E 50 AGG0 50	F 0370 AGCO P 0430 AGTA Y 0490 GCTO	D CCGG G ACG E O TCC L	GCC L AGA T TGC	TGTG W CGAC T GGAT M	
T CGT V GGA T CAG	N TCT Y AGC L CCG G	P 503 ACAC T 503 TGGG GCAI K 505 GCCGI	G 30 CAA N 90 GCGC A 4GCG R 150 AGCG	CGC A GAT I CGG G	G F F CCG R GCGC A	E CGC A CAC T TTTT F	L CCT L GTC S CGA	V 5 CAC T 5 CCT L 5 AACG R FCCG	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACC Y C 0470 CGTCI V I 60530	AGAC GGGC' G L AAGA K	A CGCT L TGA N AGA N TCA	G TGAA N ACAA N ACCT ACCT	R ACCO R ACGI D TGCI Q ACA'	G 50CA CCA 50CA CGA ACGA ACGA TCA'	F 0370 AGC0 P 0430 AGT/ Y 0490 GCT' F 0550	D CCGG G ACG E O TCC TGC	GCCT L AGAG T TGCG R	TGTG W CGAC T GGAT M	
T CGT V GGA T CAG	N TCT Y AGC L CCG G	P 503 ACAC T 503 TGGG GCAZ GCAZ K 505 GCCGZ	G 30 CCAA N 90 GCGC A 150 AGCG R 510 AGCG	CGC A GAT I CGG G	G F F CCG R GCGC A	E CGC A CAC T TTTT F	L CCT L GTC S CGA	V 5 CAC T 5 CCT L 5 AACG R 5 CCCG	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACC Y C 60470 CGTCA CGTCA CGTCA CGTCA CGTCA L C	AGAGAGAGAGAGGGCTGGGCTGGGCTGGGCTGGGCTGGG	A CGCT L TGAA N AGAA N TCAA	G IGAA N ACAA N ACCI L ACCI ACCI H	R ACCO R ACGI D TGCI Q ACA'	G 5(GCC) Q 5(ACG) ACG(G G G G TCA' TCA'	F 0370 AGC0 P 0430 AGTA Y 0490 GCT F 0550 TCC	D CCGG G ACG E O TCC L TGC	GCC L AGA T TGC R CGG	TGTG W CGAC T GGAT M	
T CGT V GGA T GGC R	N Y AGC L CCG G GCG	P 503 ACAC T 503 TGGG 504 GCAA K 505 GCCGA	G 30 CCAA N 590 GCGC A 150 AGCG R 510 AGCG	CGC A GAT I CGG G	G F CCCG R GCGC A	E CGC A CAC T TTTT F	L CCT GTC S CGA E	V 5 CAC T 5 CCT L 5 AACG R 5 CCCG	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACG Y C 60470 CGTCF CGTCF CGTCF CGGTCF CGGGGGGGGGGGGG	AGAC GGGC' GGGC' G L AGA K GGCT	A CGCT L TGAZ N AGAZ N TCAZ	G IGAA N ACAA N ACCI L ACCI H	R ACCC R ACGA D TGCA Q ACA	G 5(GCC) 5(Q 5(ACG) 5(ACG) 5(GG) 7(CA) 1	F 037(AGC(P 043(AGTA Y 049(GCT F 055(TCC'	D CCGG CCG ACG E CCC ICC ICC TGC	GCC" L AGA T TGC R CGG G	TGTG W CGAC T GGAT M GACG R	
T CGT V GGA T GGC R	N TOT Y AGC L CGG GGCG A	P 503 ACAC T 503 TGGG 504 GCAA K 505 GCCGA	G 30 CCAA N 590 GCGC A 150 AGCG R 510 AGCG	CGC A GAT I GGGG G	G F CCCG R GCGC A	E CGC A CAC T TTTT F	CCT CTC S CGAT E CGAT	V 5 CAC T 5 CCT L 5 AACG R 5 CCC R	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACG Y C 60470 CGTCF CGTCF 50530 GGCTCC	AGAC GGGC' GGC' GGC' KAGA KGGCT GGCT	A CGCT L TGAZ N AGAZ N TCAZ	G IGAA N ACAA N ACCI ACCI ACCI ACCI ACCI ACC	R ACCO R ACGA D TGCA ACA TCA	G 5(GCC) 5(Q 5(ACG) 4CG(G 5(CA) TCA' 5 ACG	F 037(AGC(P 043(AGTA Y 049(GCT TCC L 061 AGT(DOCGO	GCC" AGA(T TGC) R CGG G	TGTG W CGAC T GGAT M GACG R	
CGT V GGA E CA(T GC(R	N TOT Y AGC L CGG GGCG A	P 503 ACAC T 503 TGGG 504 GCAA K 505 GCCGA	G 30 CCAA N 590 GCGC A 150 AGCG R 510 AGCG	CGC A GAT I GGGG G	G F CCCG R GCGC A	E CGC A CAC T TTTT F	CCT CTC S CGAT E CGAT	V 5 CAC T 5 CCT L 5 ACG R CCCG R TCCG R TCCG R TCCG TCG TCG TCG TCG TCG TCG TCG TCG TC	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACC Y 0 60470 V H 60530 GGCTCC L 0 50590 ACTTCC	AGACO T GGGC KAGA F F ATCG	A CGCT L TGA N AGA N TCA CCG	G IGAA N ACAA N ACCI ACCI ACCI ACCI ACCI ACC	R ACCO R ACGA D TGCA ACA TCA	G 50 Q SCCA Q 50 ACGO G G TCA' I ACGO ACGO ACGO	F 0370 AGCO P 0430 AGTA 0490 GCT F 0550 TCC L 061 AGTO S	D) CCGG G CACG TCCC TTGC P CCA S	GCC" AGA(T TGC) R CGG G	TGTG W CGAC T GGAT M GACG R	
CGT V GGA E CA(T GCC R	N Y Y AGC L CCG G G CCG T A CCCG I	P 503 ACAC T 503 TGGG G 504 GCCGA SCCGA SCCCGA SCCCCGA SCCCCGA SCCCCGA SCCCCGA SCCCCGA SCCCCGA SCCCCGA SCCCCGA SCCCCGA SCCCCCA SCCCCCCA SCCCCCA SCCCCCA SCCCCCCA SCCCCCA SCCCCCCA SCCCCCA SCCCCCA SCCCCCA SCCCCCA SCCCCCA SCCCCCA SCCCCCA SCCCCCA SCCCCCA SCCCCCCA SCCCCCA SCCCCCA SCCCCCA SCCCCCA SCCCCA SCCCCCCA SCCCCCA SCCCCCA SCCCCCA SCCCCCCA SCCCCCCA SCCCCCCCC	G 30 CCAA N 90 GCGC A 150 AGCG R 510 AGCG AGCG	CGC A GAT I GCGG G GCAC T	G F CCCG R GCGC A	E CGC A CAC T TTTT F CGCC P	CCT L GTC S CGAT I CGGT V	V 5 CAC T 5 CCCT L 5 ACG R CCCG R TCCG	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACC Y C 60470 CGTCA CGTCA CGTCA F 1 50590 ACTTCA	AGAC TGGGC' AAGA KGGCT FATCG ATCG	A CGCT L TGAZ N AGAZ N TCAZ N CCG	G IGAA N ACAA N ACCT L ACCT ACCT ACCT L	R ACCO R ACGI D IGCI ACA I ICAL	G 5(SCC) Q 5(ACG) E 5(ACG) TCA' 1 5 ACG ACG	F 0370 AGCO P 0430 AGTA 0490 TCC TCC L 061 AGTO 067	D) CCGG G G AACG E O TCCC L O TGCC P O CCA S	GCC L AGA(T TGC(R CGG G	TGTG W CGAC T GGAT M GACG R	
T CGT V GGA T GGG A	N Y Y AGC L G G G G G G G G G G G G G G G G G G	P 503 ACAC T 503 TGGG G 504 GCCGA SCCGA SCCCA SCCGA SCCCA SC	G 30 CAA N 90 GCGC A 150 AGCG R 510 AGCG TCG	CGC A GAT I GCGG G D TCAC	G CTT F CCGG R CCGC A CCGC	E CGC A CAC T TTTT F CGCC P	L CCT L GTC S FCGA E V CGG V	V 5 CAC T 5 CCT L 5 AACG R CCG R TCGA	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACC Y C 60470 CGGTCA CGGCTCA F C 50650 CGGAGG	AGAC AGGC AGGC AGGC AGGC ATCG ATCG ATCG	A CGCT L TGAZ N AGAZ N TCAZ N CCG	G IGAA N ACAA N ACCI ACCI ACCI ACCI ACCI ACC	R ACCO R ACGI D IGCI ACA I TCAL N GCC	G 5(SCC) Q 5(ACG) ACG(S) TCA' TCA' 5 ACG ACG GCG	F 0370 AGCO P 0430 AGTA 0490 GCT TCC L 061 AGTA ACG	D CCGG G AACG E O TGC TGC CCA S AACG	GCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	TGTG W CGAC T GGAT M GACG R CGCA	
T CGT V GGA T GGG A	N Y Y AGC L G G G G G G G G G G G G G G G G G G	P 503 ACAC T 503 TGGG G 504 GCCGA SCCGA SCCCA SCCGA SCCCA SC	G 30 CAA N 90 GCGC A 150 AGCG R 510 AGCG TCG	CGC A GAT I GCGG G D TCAC	G CTT F CCGG R CCGC A CCGC	E CGC A CAC T TTTT F CGCC P	L CCT L GTC S FCGA E V CGG V	V 5 CAC T 5 CCT L 5 AACG R CCG R TCGA	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACC Y C 60470 CGGTCA CGGCTCA F C 50650 CGGAGG	AGAC AGGC AGGC AGGC AGGC ATCG ATCG ATCG	A CGCT L TGAZ N AGAZ N TCAZ N CCG	G IGAA N ACAA N ACCI ACCI ACCI ACCI ACCI ACC	R ACCO R ACGI D IGCI ACA I TCAL N GCC	G 5(SCC) Q 5(ACG) E 5(ACG) TCA' I 5 ACG ACG BCG D	F 0370 AGCO P 0430 AGTA 0490 3CT TCC L 061 AGTO ACG	D CCGG G CCGG CCG CCG CCG CCG C	GCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	TGTG W CGAC T GGAT M GACG R CGCA	
CGT V GGA T GGA A AC R	N Y Y AGC L GGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	P 503 ACAC T 503 TGGG 504 GCCGA 505 GCCGA 500 GCCGC P L	G 30 CCAA N 90 GCGC A 150 AGCG R 510 AGCG TGGA TGGA	CGC A GAT I GCGG G GGA D TCAC T ACTT	G CTT F CCGG R CGGC A CGGC A CGGC A CGGC CGGC C	E CGC A CAC T TTTT F CGCC P ACCT L TGAC	CCT L GTC S E CGAN I V CGG V	V 5 CAC T 5 CCCT L 5 ACG R TCCG R TCGG R TCGG	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACC Y C 60470 CGTCA CGTCA F C 50650 GGCTCA F C 50650 GCGAGCA F C 50710	AGACT ATCG	A CCG. CCG. CACA.	G IGAA N ACAA N ACCI ACCI ACCI ACCI GGGG	R ACCO R ACGI D IGCI ACA I TCAL N GCCO R	G 5(SCC) Q 5(ACG) ACG ACG TCA' 1 5 ACG ACG BCG D	F 0370 AGCO P 0430 AGTA 0490 GCT TCC L 061 AGTO ACG 073	D CCGG G CCGG D ACG D CCCA S ACG CCA ACG O O CCA CCA CCA CC	GCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	TGTG W CGAC T GGAT M GACG R CGCA Q	
CGT V GGA T GGA A AC R	N Y Y AGC L GGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	P 503 ACAC T 503 TGGG 504 GCCGA 505 GCCGA 500 GCCGC P L	G 30 CCAA N 90 GCGC A 150 AGCG R 510 AGCG TGGA TGGA	CGC A GAT I GCGG G GGA D TCAC T ACTT	G CTT F CCGG R CGGC A CGGC A CGGC A CGGC CGGC C	E CGC A CAC T TTTT F CGCC P ACCT L TGAC	CCT L GTC S E CGAN I V CGG V	V 5 CAC T 5 CCCT L 5 ACG R TCCG R TCGG R TCGG	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACC Y C 60470 CGTCA CGTCA F C 50650 GGCTCA F C 50650 GCGAGCA F C 50710	AGACT ATCG	A CCG. CCG. CACA.	G IGAA N ACAA N ACCI ACCI ACCI ACCI GGGG	R ACCO R ACGI D IGCI ACA I TCAL N GCCO R	G 5(SCC) Q 5(ACG) ACG ACG TCA' 1 5 ACG ACG BCG D	F 0370 AGCO P 0430 AGTA 0490 GCT TCC L 061 AGTO ACG 073	D CCGG G CCGG D ACG D CCCA S ACG CCA ACG O O CCA CCA CCA CC	GCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	TGTG W CGAC T GGAT M GACG R CGCA Q	
CGT V GGA T GGA A AC R	N Y AGC L CCG G G G G G G G G G G G G G G G G	P 503 ACAC T 503 TGGG 504 GCCAL SCCGC ACC F 505 CCGC CCGC F 506 CCGC F 507 CCCC CCGC F 507 CCCC CCC CCCC CCC CCC CCC CCC CCC CCC	G 30 CAA N 90 GCGC A 150 AGCG AGCG AGCG TGGI 630 TGGI 690	CGC A GGGA D T ACTT	G CTT F CCGG R CGGC A CGGC A CCGC	E CGC A CAC T TTTT F CGCC P ACCT T	L CCT L GTC S CGAT E CGGT V CGG V	V 5 CAC T 5 CCT L 5 ACG R 5 CCG R 7 CC	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACC Y 0 60470 V H 60530 GGCTC E C 50650 GCGAGC E 1 50710	AGACT AGGCT ATCG ATCG ATCG ATCG ATCG ATC	A CGCT L TGAZ N AGAZ N TCAZ S CCG	G IGAA N ACAA N ACCA ACCA ACCA ACCA ACCA GCGGG	R ACCO R ACGI D IGCI Q ACA I TCAL N GCCO R	G 5(SCC) Q 5(ACG) E 5(ACG) TCA' 1 5 ACG TCG TCG	F 0370 AGCO P 0430 AGTA 0490 3CT L 061 AGT ACG 073	D CCG(G G G CCG(G CCG(G G CCG(G G G G G	GCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	TGTG W CGAC T GGAT M GACG R CGCA CGCA CGCCA	
CGT V GGA T GGA A AC R	N Y AGC L CCG G G G G G G G G G G G G G G G G	P 503 ACAC T 503 TGGG G 504 GCCGA SCCGA SCCGC SACCC SACC SACCC SAC	G 30 CAA N 90 GCGC A 150 AGCG AGCG AGCG TGGA 690 CCGA	CGC A GGGA D T ACTT	G CTT F CCGG R CGGC A CGGC A CCGC	E CGC A CAC T TTTT F CGCC P ACCT T	L CCT L GTC S CGAT E CGGT V CGG V	V 5 CAC T 5 CCT L 5 ACC R 7 CCG R 7 CC	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACG Y C 60470 GCGTC F 50650 GCGAGG E 1 50710 GCGAGGE E	GGCCGGIA	A CGCT L TGAZ N AGAZ N TCAZ S CCG	G IGAA N ACAA N ACCA ACCA ACCA ACCA ACCA GCGGG	R ACCO R ACGI D IGCI Q ACA I TCAL N GCCO R	G SCCI SCCI SCCI ACGI ACGI SCCI ACGI TCCI TCCI TCCI	F 0370 AGCO P 0430 AGTY 0490 GCT L 061 AGTO ACG ACG 073	D CCG(G G G CCAACG O TCCC P O CCAACG O ACG O AC	GCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	TGTG W CGAC T GGAT M GACG R CGCA CGCA CGCCA	
CGT V GGA T GGA AC R GT S	N Y AGC L CCG G G G G G G G G G G G G G G G G	P 503 ACAC TGGG 504 GCAL GCCGC ACCGC F 50 GACCG	G 30 CAA 90 GCGC A 50 A 5	CGC A GAT I CGG G G G G T A CTT A A G R	G CTT F CCGG R GCGC A CCGC A CCGA D CCGA TCGT V GCAA	E CGC A CAC T TTTT F CGCC P ACCT ACGE	L CCCT L GTC S CGGA CGGA I CCGG V AGCC L	V 5 CAC T 5 CCT L 5 ACG R TCCG R TCCG R TGCG R TGCG	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACC Y 0 60470 CGGTCA CGGCTCA F 50650 GGCTCA F 50650 GCGAGC E 1 50710	AGACA ATCG ATCG ACCT ATCG ACCT ACCT ACCT	ACACACTGG	G IGAA N ACAA N ACCI ACCI ACCI G G G G TGC T	R ACCO R ACGI D IGCI Q ACA I TCAL N GCC R GGT F	G 5(SCC) Q 5(ACG) ACG TCA' 1 5 ACG D 5CG D 5TCG	F 0370 AGCO P 0430 AGTA 0490 3CT L 061 AGTO ACG 073 TCG	D O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	GCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	TGTG W CGAC T GGAT M GACG R CGCA CGCA CGCCA	
CGT V GGA E CAG R GG A AC R	N Y Y AGC L CCG G G G G G G G G G G G G G G G G	P 503 ACAC T 503 TGGG 504 GCCGA SCCGA SACCC SACC	G 30 CAA 190 GCGC AGCG AGCG AGCG AGCG AGCG AGCG AGC	CGC A GAT I GGG G G G T ACTT ACTT AGCC R	G CTTC F CCGG R GCGC A CCGA D CCGA D CCGA N GCAA	E CGC A CAC T TTTT F CGCC P ACCT ACGA E TGCC	L CCT L GTC S CGAT L CGG V AGC L	V 5 CAC T 5 CCT L 5 ACC R 7 CCG R 7 TCG TCCC TCCC TCCC	S H 0350 CGAGC E Q 0410 CTACG Y C 60470 GCGTC F 50650 GCGAGG E 1 50710 GCGAGGE E	AGACT ATCG GGCT GGCT GGCT	ACACACACACACACACACACACACACACACACACACAC	G IGAA N ACAA N ACCI ACCI ACCI GGG GTGC TGC	R ACCO R ACGA D TGCA I TCA TCA GCCO R GGT TGG	G SCCI SCCI SCGI SCGI SCGI SCGI TCGI TCGI AGA	F 0370 AGCO P 0430 AGTY 0550 TCC' 061 AGTO ACG 073 TCG 079	D CCG(G G CCG(G CCG CCG(G CCG CCG(G CCG(G CCG(G CCG(G CCG(G CCG(G CCG(G CCG(G CCG(G CCG CCG(G CCG(G CCG(G CCG CCG(G CCG(G CCG CCG(G CCG(G CCG CCG CCG CCG(C CCG(G CCG CCG CCG CCG CCG CCG CCG	GCCC AGAC T TGCC R CGGC GCCC F GCCC TACC CGGCC	TGTG W CGAC T GGAT M GACG R CGCA CGCA CGGCT CGCGCA	

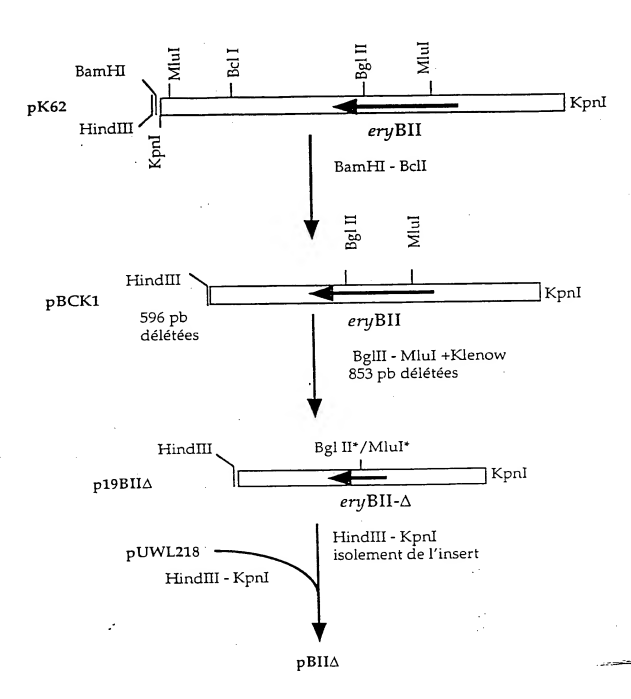
<--- ORF20...

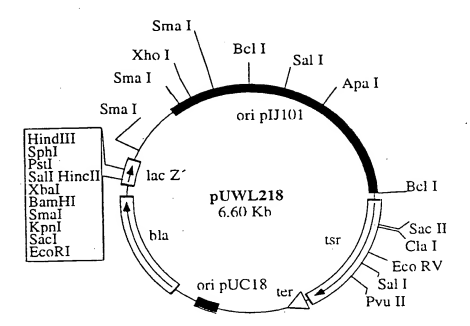
```
50850
                     50830
    50810
TGTGGACGCCGAGCTGCTGCGCATCCGGCCGGAGACGATGCGTCCCACCGCGCACCCCCA
V D A E L L R I R P E T M R P T A H P Q
                     50890
                                     50910
     50870
GGTCGCGGTGCAGATCGACCTGCTCGGCGACGTCTACCTCTACCGCGAGGCGGGCTTCCC
V A V Q I D L L G D V Y L Y R E A G F P
                                     50970
                     50950
     50930
GGAGCTGGAGGGCCCACCCGCTACATCGCGGGCCGGGTCACCCCGTCGACCAGCCTGCG
E L E G A T R Y I A'G R V T P S T S L R
                     51010
     50990
CGAGGTGGTGGAGAACTTCGTGCTGGAGAACGAGGGCGTGCAGCCCCGGCCCCGGCGACGA
  V V E N F V L E N E G V Q P R P G D E
                                     51090
                     51070
     51050
GTACTTCCTCGACGGCTTCGACCAGTCGGTGACCGCACGGCTCAACCAGCTCGAACGAGA
  F L D G F D Q S V T A R L N Q L E R D
                     51130
     51110
CATCGCCGACGGGTGGGAGGACCACCGCGGCTTCCTGCGCGGAAGGTGAACCGGAGTTGC
   ADGWEDHRGFLRGR*
                     51190
                                      51210
     51170
GAGTACGTGAGCTGGCGGTGGCGGGCGGTTTCGAGTTCACCCCCGACCCGAAGCAGGACC
              V-AGGFEFTPDPKQDR
              ORF19 --->
                                      51270
                     51250
     51230
GGCGGGGCCTGTTCGTGTCTCCGCTGCAGGACGAGGCGTTCGTGGGCGCGGTGGGCCATC
  R G L F V S P L Q D E A F V G A V G H R
                                      51330
                     51310
     51290
GGTTCCCCGTCGCCCAGATGAACCACATCGTCTCCGCCCGGGGCGTGCTGCGCGGGCTGC
   P V A Q M N H I V S A R G V L R G L H
                                      51390
                     51370
     51350
T T T P P G Q C K Y V Y C A R G R A L
                                      51450
     51410
                     51430
TCGACGTCATCGTCGACATCCGGGTCGGCTCGCCGACGTTCGGGAAGTGGGACGCGGTGG
  D V I V D I R V G S P T F G K W D A V E
                                      51510
     51470
                     51490
AGATGGACACCGAGCACTTCCGGGCGGTCTACTTCCCCAGGGGCACCGCGCACGCCTTCC
  M D T E H F R A V Y F P R G T A H A F L
                                      51570
                      51550
     51530
TCGCGCTTGAGGACGACACCCTGATGTCGTACCTGGTCAGCACGCCGTACGTGGCCGAGT
  ALEDDTLMSYLVSTPYVAE
                                      51630
                      51610
      51590
ACGAGCAGGCGATCGACCCGTTCGACCCCGCGCTGGGTCTGCCGTGGCCCGCGGACCTGG
  EQAIDPFDPALGLPWPADLE
                                      51690
                      51670
 AGGTCGTGCTCTCCGACCGCGACACGGTGGCCGTGGACCTGGAGACCGCCAGGCGGCGAG =
  V V L S D R D T V A V D L E T A R R G
                                      51750
                      51730
      51710
 GGATGCTGCCCGACTACGCCGACTGCCTCGGCGAGGAGCCCGCCAGCACCGGCAGGTGAC
  M L P D Y A D C L G E E P A S T G R
               A S Q R P S S G A L V P L H
```

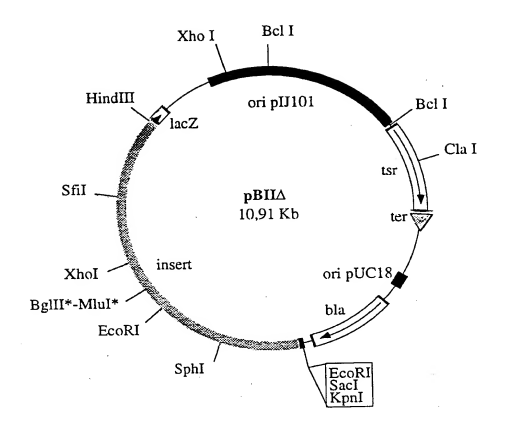




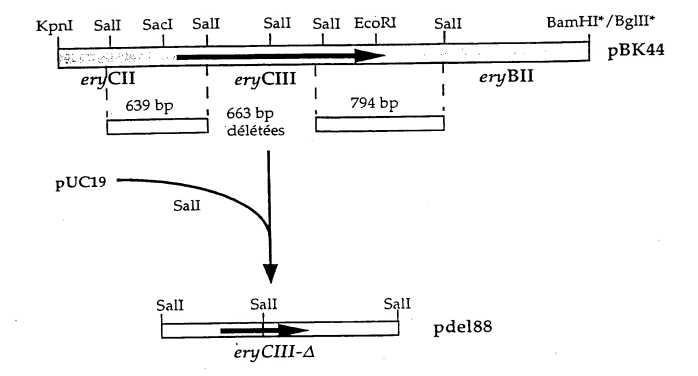




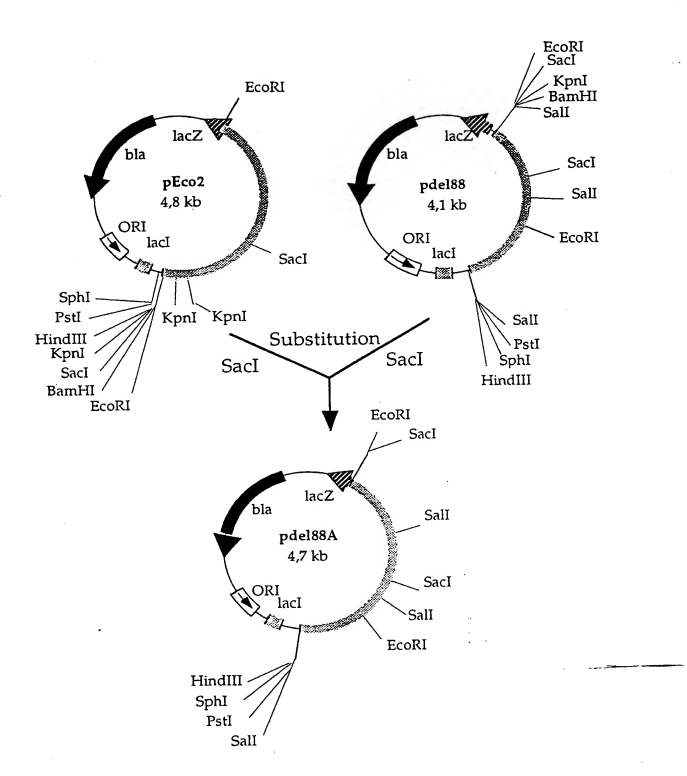


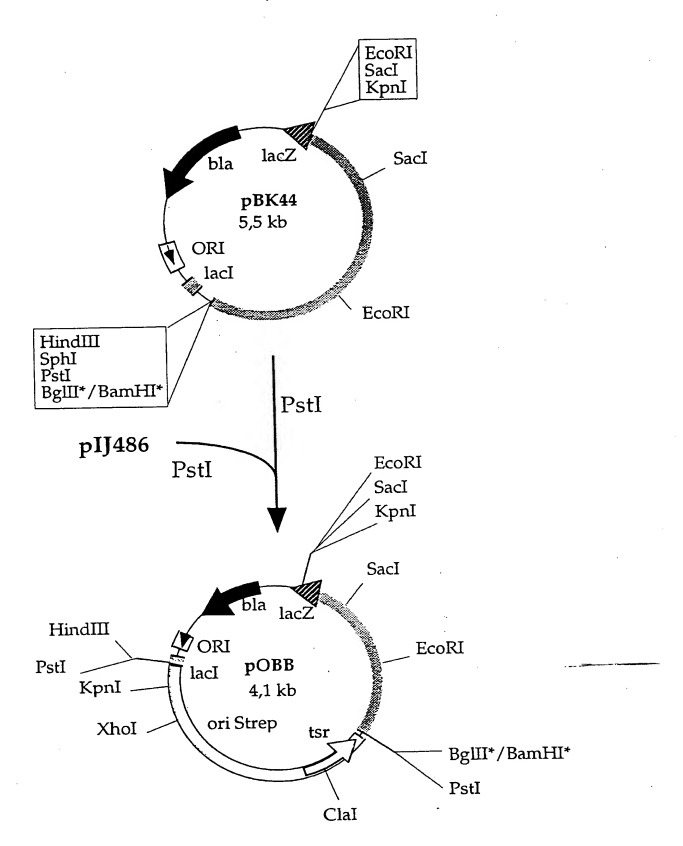


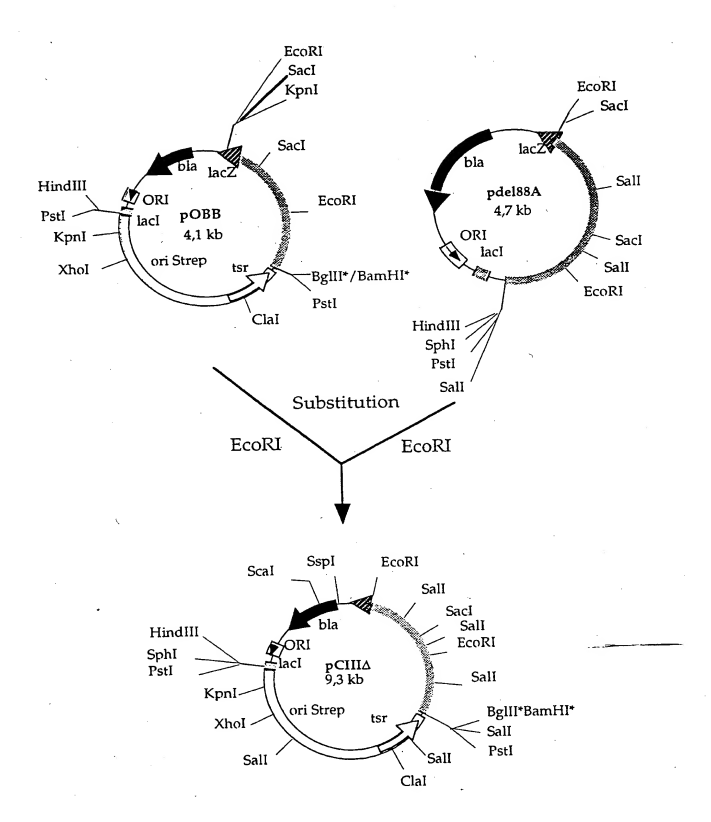
25/60



26/60







4 ,

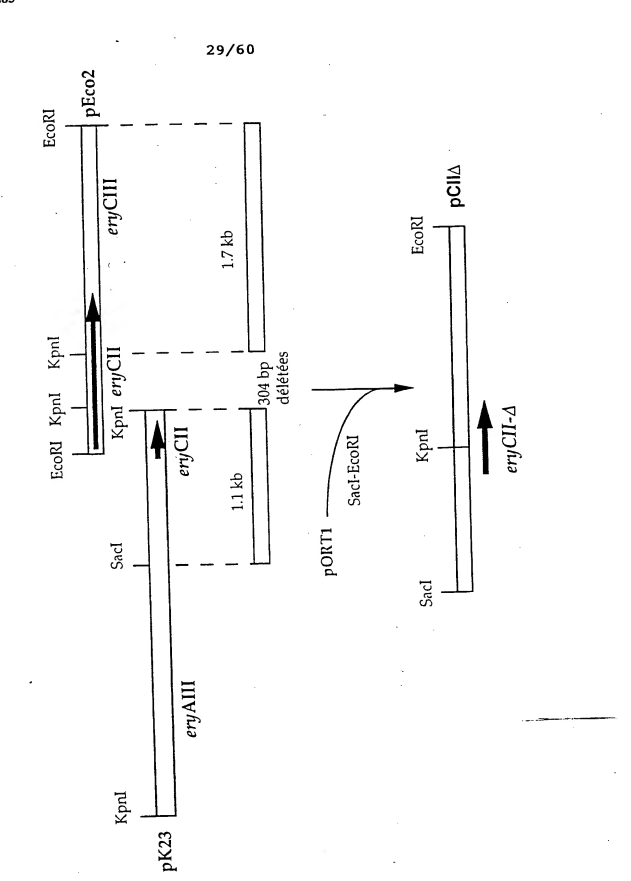
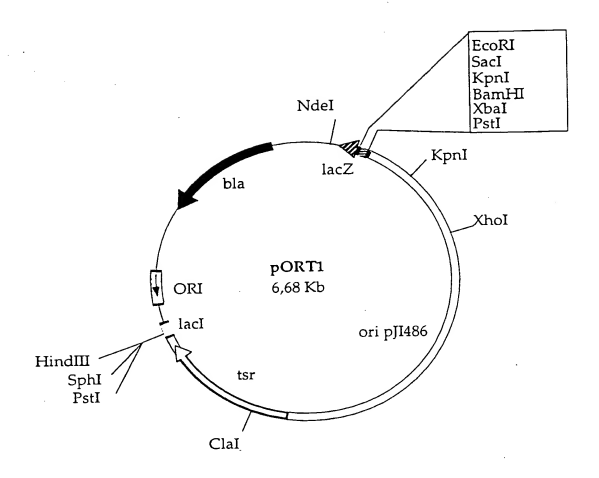
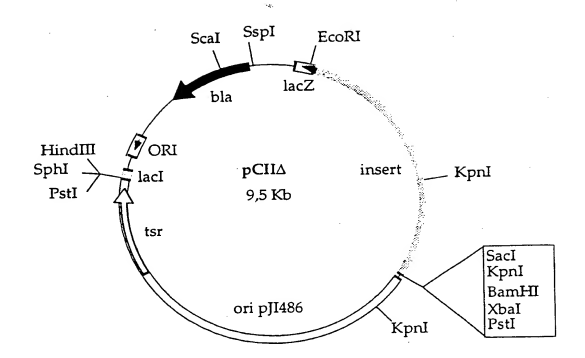
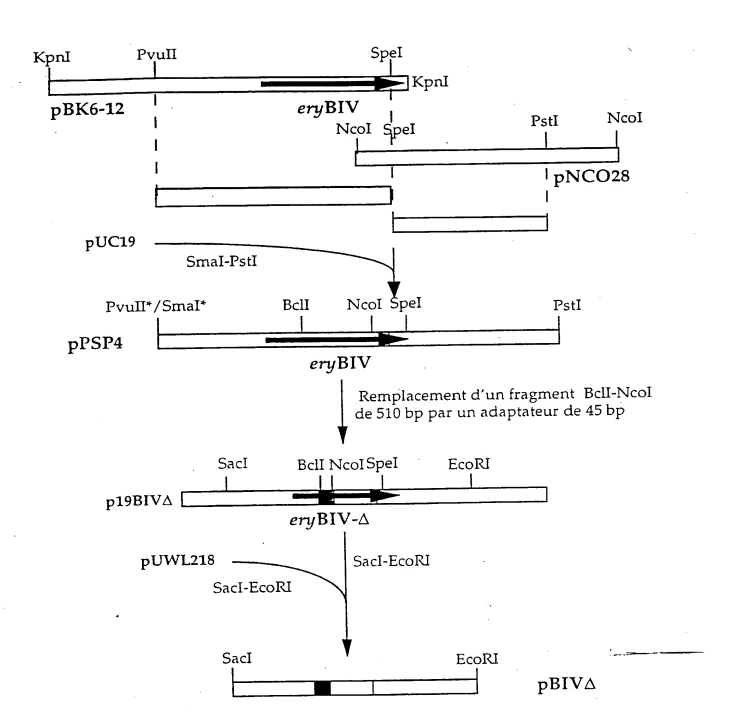


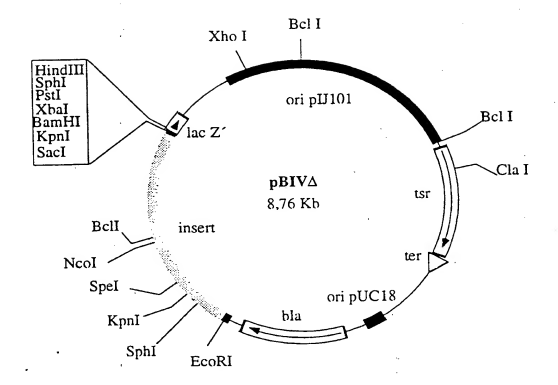
FIGURE 8A

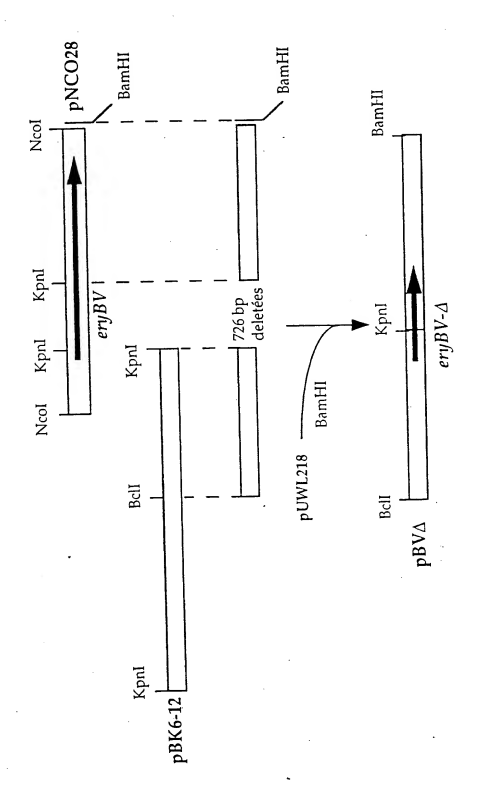


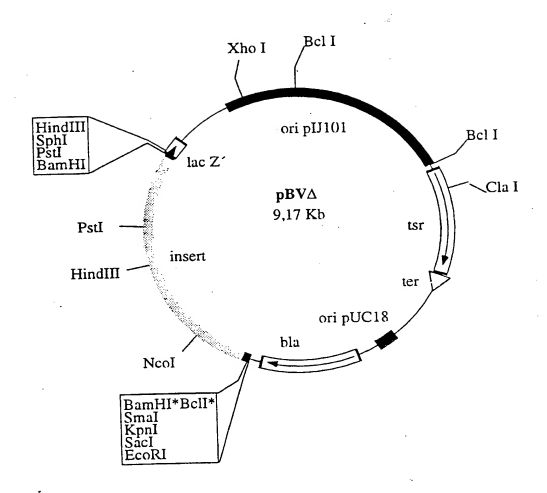


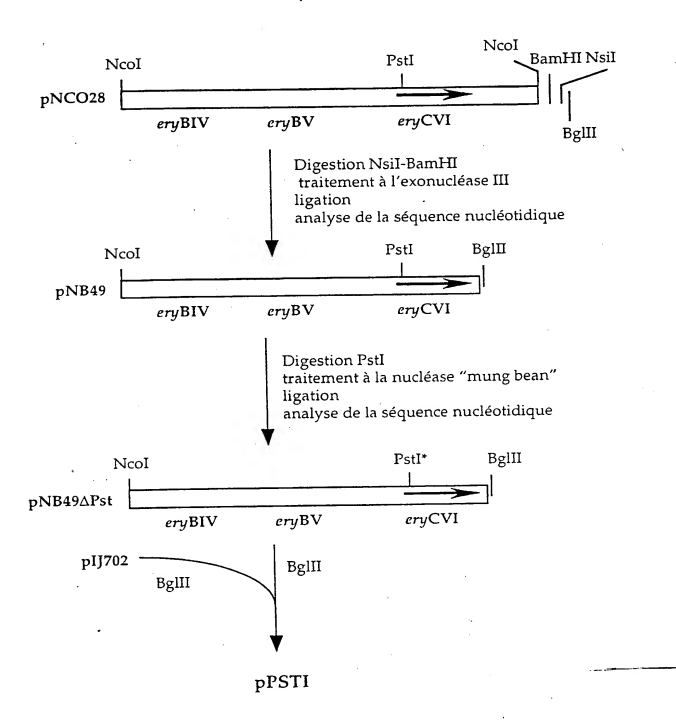
1111

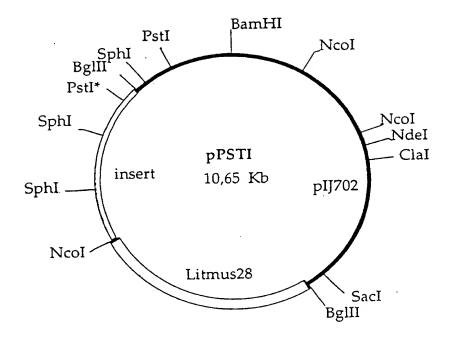


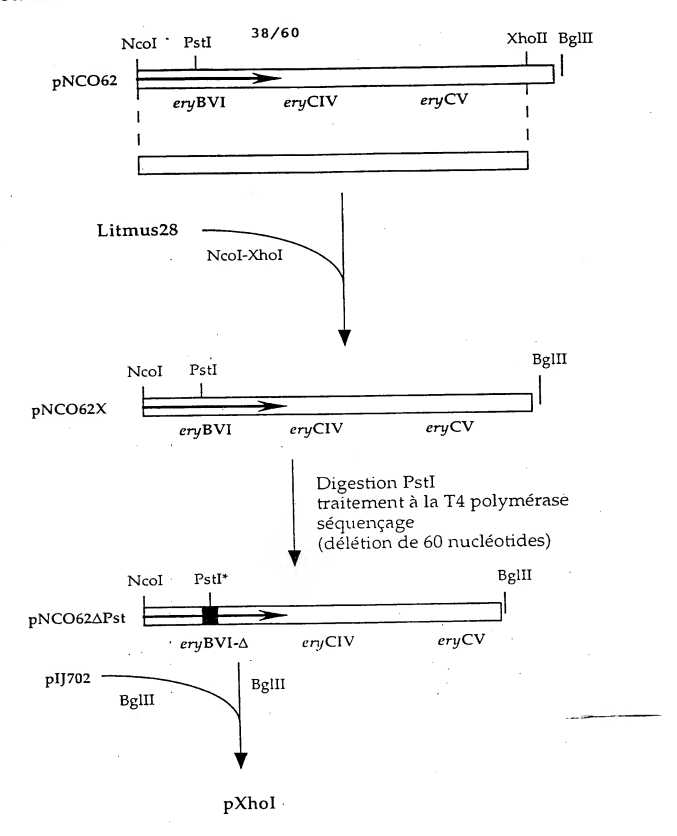




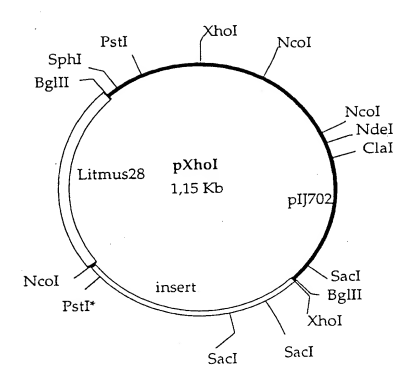


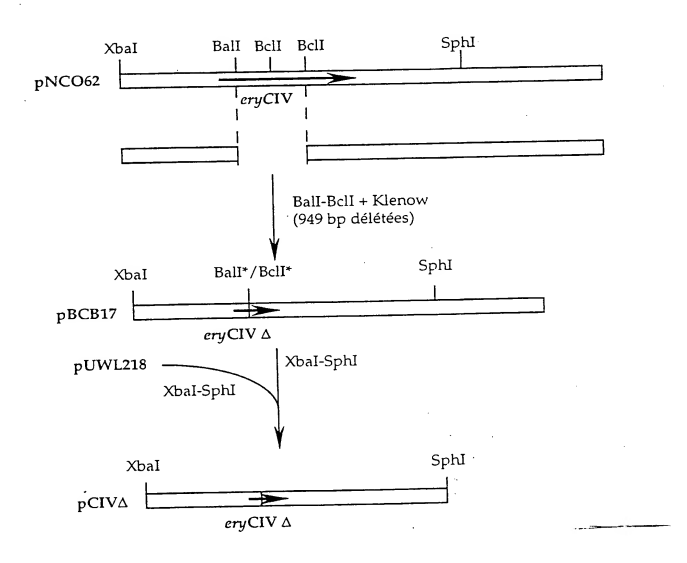


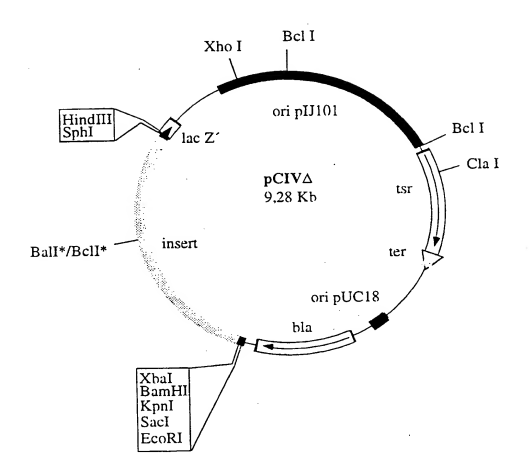


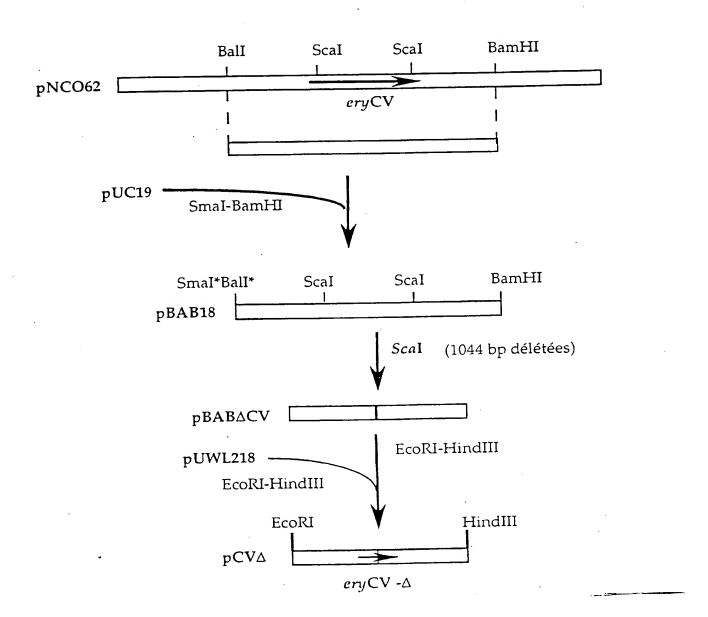


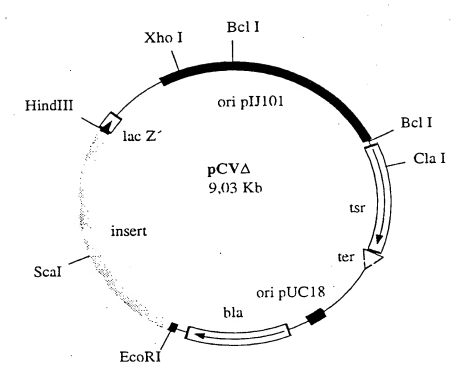
39/6.0











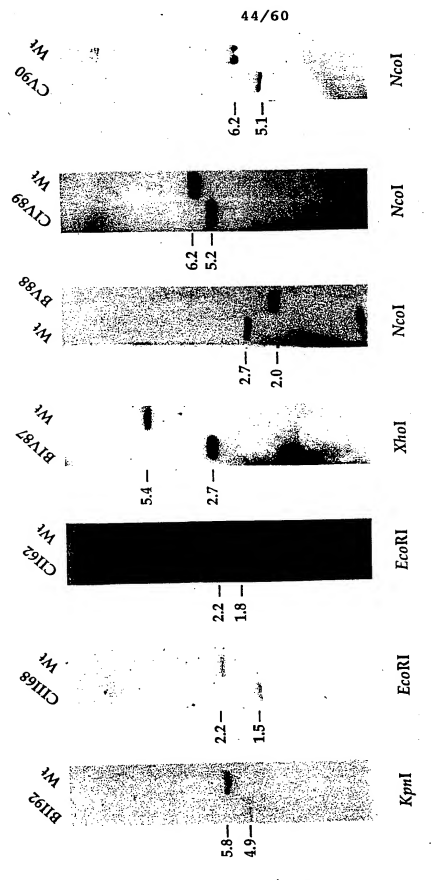


FIGURE 15

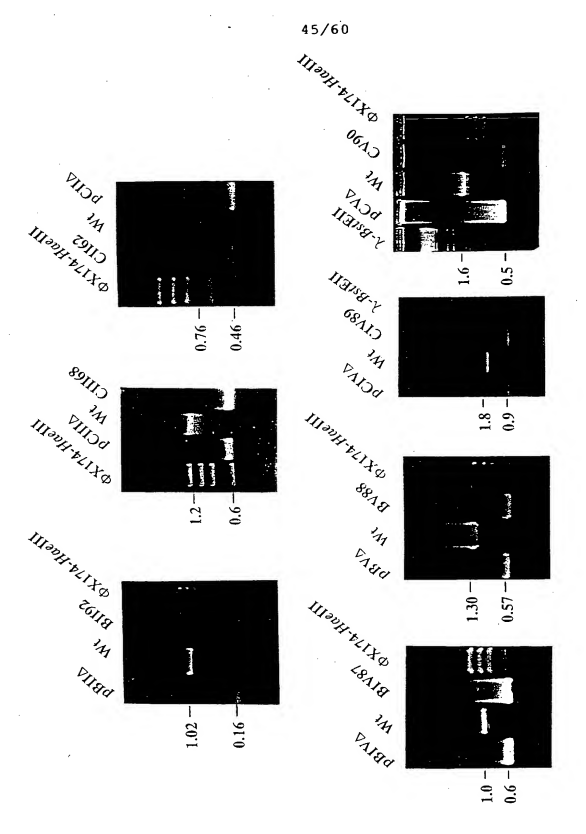
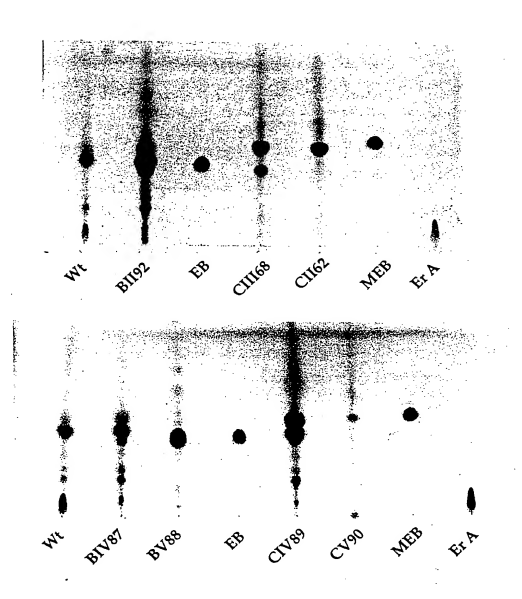
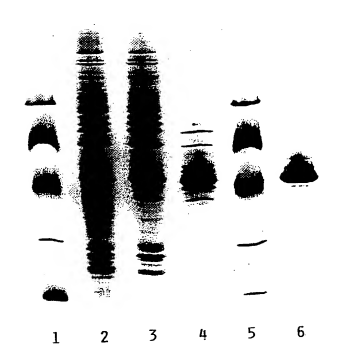
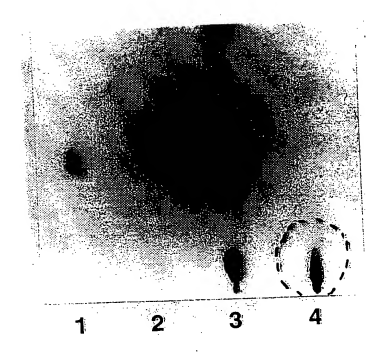


FIGURE 16

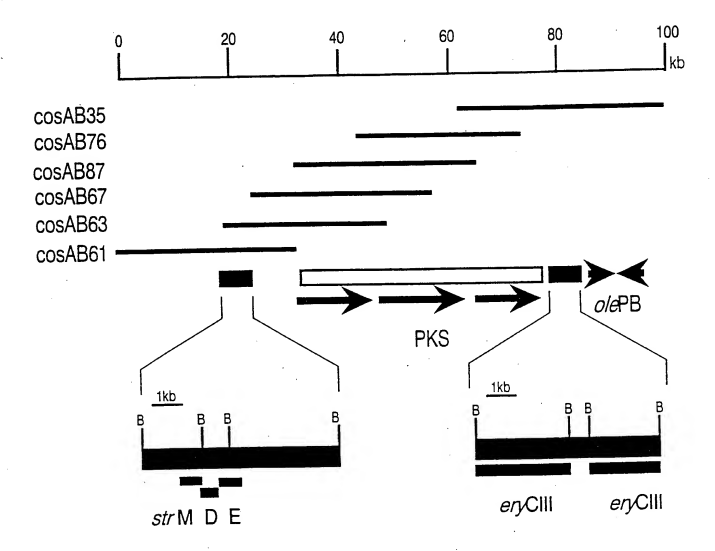




48/60



PCT/FR98/01593



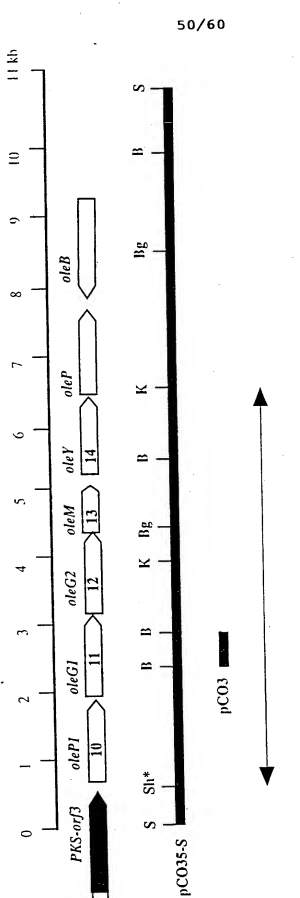


FIGURE 21

0.0	0 2
•	H
1 GCATGCCCCGCTTTCCTCCCCCTCTCCGAACGCATCGACGACCCCGATCCCCCTCAGGGAC 60	61 CGGTGAAGGAGCGTGTTGCACTCATGCAGGACATGCAAGGCGTACAGCCCGAACCAGCCA 120

180 GTGTCGAACACGCGGCGGACGCAGCTCGAACAGAGCGAACGGCGCACGGAAGCCGCCCAG

GAGATGGAGGACAGCGAACTGGGGGCGCCTGCAGATGCTCCGCGGCATGCAGTGGGTC Ø Σ PstI Ø 0leP1

300 TTCGGCGCCAACGGCGATCCGTACGCCCGGCTGCTGTGGCATGGAGGATGACCCGTCA r ပ Ř

360 CCTTTCTACGACGCGATACGGACCCTGGGCGAGCTGCACCGGAGCAGGACCGGAGCCTGG S ĸ H M Ö П H 301

420 GTCACCGCCGACCCCGGGCTCGGGGCCCCCATCCTCGCCGGAAGGCTCGGTGCCCG Ω H 24 ტ ບ H G 361

480 421

540 CACCAGGCGTTCCTGCGCGTGGAGCGCGAGGCCGAGCGACTGCGGGAGGTCGCGGCG 団 ഥ V G) 臼 481

009 CCGGTGCTGGGGGCCGCGGTCGACGCGTGGCGCCCCCTGATCGACGAGGTCTGCGCG Ы Д æ 3 K Z Ø G 541

9 GGGCTCGCGAAGGGGCCTGCCGGACACGTTCGACCTGGTCGAGGAGTACGCGGGGCTGGTG ធ 团 > Ц Ω 뜨 Ω Д × 601

CCGGTCGAGGTGCTGGCGCGGTCTGGGGCGTCCCGGAGGAGGACCGCGCCCGGTTCGGG Ω 661

	•									
780	840	006	096	1020	1080	1140	1200	1260	1320	1380
721 CGTGACTGCCGGCGTCCCCGCGCTCGACAGCCTCCTGTGTCCCCAGCAGTTGGCG 780 R D C R A L A P A L D S L L C P Q Q L A	781 CTGAGCAAGGACATGGCGTCCCCTCGACGCCCTCGAC 840 L S K D M A S A L E D L R L L F D G L D	841 GCGACGCCCCCCCCCCCCCCCGCCGACGGCCGTGCCCATGCTCACC 900 A T P R L A G P A D G D G T A V A M L T	901 GTTCTGCTCTGCACGAGCCGGTGACCACGGGAACACCGTGCTCGGGCTCCTT 960 V L L C T E P V T T A I G N T V L G L L	961 CCCGGGCAGTGGCCCTGCACCGGCCGGGTGCCGGGCAGGTTGCCGGGCAG 1020 P G Q W P V P C T G R V A A G Q V A G Q	1021 GCGCTGCACCGGGCGGTGTCGTACCGTATCGCGGGGTTCGCCCGGGAGGACCTGGAG 1080 A L H R A V S Y R I A T R F A R E D L E	1081 TTGGCGGGCTGCGAGGTGACGAGGTGGTGGTCCTGGCCGGAGCGATCGGC 1140 L A G C E V K S G D E V V L A G A I G	1141 CGGAACGGACCGTCCGCCCCCCCCCCCCCCGGCCCCGCCCG	1201 CCGTCGGTCTTCGGCCCTTCGAGAACGCCCTGGCCGAACCCCTCGTCCGGGCT 1260 PSVFGAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA	1261 GTGACGGGCCCTCCAGGCCCTCGCGGAGGGGCCCCCCGGCTGACGGCGGGGGG 1320 V T G A A L Q A L A E G P P R L T A A G	1321 CCCGTCGTACGACGGCGGCGTTCCCCTGTCGGCGGCTGCACCGGGCTCCGGTGGCC 1380 P V V R R R S P V V G G L H R A P V A
721	781	841	901	.96	102	108	114	120	126	132

GCGCGTGA 1440	olegi
ເວວດດວດດວດດວດດວດດວດດວ	
1381 GCCGCATGAGCATCGCGTCGAACGGCGCGCGCCCCCCCCC	
GCCGCATGA	A A *
1381	

1500 TGATGACCACCTTCGCGGCCAACACGCACTTCCAGCCGCTGGTTCCCCTGGCCTGGGCAC Ø ഥ 1441

1560 Ω ß Ц S Д Ø ഗ > > × 1501

1620 CGCAGGCGGGGCTCACCTCGGTCCCGGTGGCCACCGAGGCTCCGGTCGAGCAGTTCGCGG . [54 闰 Д 臼 H 1561

回 H r > П

CGACCTGGGGGGGACGATGCCTACATCGGCGTCAACAGCATCGACTTCACCGGCAACGACC [II S r Ω Δ ؿ

1740 CCGGCCTGTGGACGTGGCCGTACCTCCTGGGCATGGAGCCATGCTGGTGCCGGCCTTCT Ц Σ ᆫ ы Σ Ö L × Д 3 H 3 Ы 1681

1800 ACGAGTTGCTGAACAACGAGTCCTTCGTGGACGGCGTAGTCGAGTTCGCCCGTGACTGGC 3 24 Ø [T, 凹 > > r Ω > Ŀ S 臼 1860 ပ Д ьı 3 1801

1920 CCGCCGCCCCACGCCCCGGCTGCCGTGGGGGCAGGAGATCACCCTGCGCGGCGGCAGG ĸ H Ø G 3 L 2 Ø 1861

1980 CGTTCCTCGCCGAGCGTGCCCTGCAACCGTTCGAGCACCGGGAGGATCCCACGGCCGAGT Д Ω 臼 [I4 Ø П K 2 回

BamHI

2040 GGCTGGGCCGCATGCTCGACCGGTACGGCTGCTCGTTCGACGAGGAGATGGTCACCGGGC Ö Σ দ্র Ω ഗ ပ ט ĸ П Σ

2100

2280

AACCGTGCGAGCGGCCCCGGGTCTGTCTGACGATCGGCACCTCCCAGCGTGACTCGGCC

ĸ

Ø

ഗ

ᇊ

U

٤٦

U

×

2161

2101

CCCTGGACATGCGGTACGTACAACGGACCGGCGGTCGTACCCCCCTGGGTGTGGG

Д

>

>

K

Д

ტ

z

 \succ

Д

AGTGGACCATCGACACGCTGCCGCCAGCATGCGGCTGGAGCTGTCCGAGGAGCTGCGCA

回

L

24

Σ

ഗ

ĸ

Д

Д

GGGACCATGTCCCCTCGACCTCCTCCTCCTCGCCGACGTGGACGCGGAGATCG

Ω

Ω

K

П

တ

Ξ

Ω

L

Д

>

Ω

2221

2281

2340

BamHI GGGAGCCGGAGTGCGGGCGCGAGATCCGGGCCGAGATGCTCGCGATGCCCG 2640 E P E F R A G A E R I R A E M L A M P A	CCCCCGGTGACGTACCGGACCTCACCGCGGAGCATGCCACCGGCGCGA 2700 P G D V V P D L E R L T A E H A T G A M
SCG A	CCCCCGGTGACGTCCTACCGGAACGACTCACCGCGGAGCATGCCACCGGCGCGA 2 P G D V V P D L E R L T A E H A T G A M
ည် P	SCG.
GAT M	ည်
CGC A	CAC
ic L	rgc A
ATC M	H H
GAC	GAC E
BGCC A	SGC(6
R R	.ACC T
ATC I	CTC
HI CGG	CGA R
BamHI CGAGCGC E R	SAA
CCC	TGC
GCG	ACC
	CGG D
S S S S S	rac. P
ეეე გ	, V
GTT	CGT
CGA E	TGA D
JOS P	
GA(E	CCC P
99	ၓ

2520 2580 2400 2460 **ACGGTGGTCCGGGCACGTCGACGCCGCGCGCTCCACGCGTCCCGCAGATCATCCTGG** CGATGCCGGTGGGGGAACTGGGCGTCGAGGCGGCTGCGGGACCGGGTCCTGCGGCTGCTGG GGCTGGTGGACTTCGTCCCGCTGCACGCGCTGATGCCGACCTGCTCGGCGATCGTGCACC TGGCCACGCTCGACACCAGCAGGAGCGCCTGCGGGGGGGCGCCCCCGGCAACGTCC H H K Ø r Д S Д Ø, 2 ပ > Ø Ø Ω G ø H r × H Σ 2 Д × ᆸ П Σ × Ø ø Ы ĿД Ø ഥ > ø \simeq H H > r Ø Ц ۵,. ₽ Д ы H E Ω Œ ტ Ω 3 П ഗ 2461

BamHI

2701 TGGCGGGAAGGCGGTGAGACGATGCGCGTACTGCTGACCTGCTTCGCCAACGACACCAC 2760		
ij	-	
()	Ħ	
CAC	E	
CGA	Ω	
CAA(z	
ည္တင္က	Ø	
TT.	TCFANDTH	
CTG	ပ	
SAC	H	
CIC	L1	
CTC	₽	
CT7	M R V L	
3000	R 5	1
SATC	M R	•
ACC		
GAG		
GGT	*	
CCC	1 24	
GAA	~	
GGG	A G R R	
1000	A .	
. ונ	!	
276	,	

TTCCACGGCTGGTGCCGTGGCGTGGGCGCTGCGGGCCGCGGGCACGAAGTCCGCGTG

2880 GCCAGTCAGCCCGCCCTGTCCGAÇACGATCACCCAAGCGGGACTGACCGCGGTGCCCGTG r 터 2821

Ø

Ω

ຜ

Ţ

K

2940 2881

3000 TCCACCGGCATCGACCTGGGGGGCTGGGGAGTACCTGCTCGGC S T G I D L G V R A E L T S W E Y I, T, R 2941

3060 **ATGCACACGACCCTGGTGCCCACGTTCTACTCGCTGGTCAACGACGACGTTCGTCGAC** Ч ഗ Ľ Ы 3001

3120 GGGCTCGTCGCGCTGACCTGGCGCCCGACCTCATCCTGTGGGAGCACTTCAGC G L V A L T R A W R P D L. T L. W F H F C 3061

3180 3121

TCGGACCTCATCGTCCGCTTCCGCGGAGCGGGCGAACCGGCCGCCGCC S D L I V R F R R D F L A E R A N R P A 3181

3300 3 ڻ ᆸ 3 ы Ø Σ Д Ω ഥ × H

3360 ACCTTCGACGAGGAGCTGGCGGCAGTGGACGATCGACCCGCTGCCGCGGAGCATGT T N P I. P P C W T T N P I. P P C W 3301

	_	
	3960	
	901 GAGATGAATGCAGAGCCGACGCCGGGCGAGGTCGTCACGGTGCTGGAGCGGCTCGCCGCG 3960	∢
	SGCC	EMNAEPTPGEVVTVLEKLAA
	GCT	-
	ອວອ	¥
	GGA	শ্ৰ
	GCT	ı
	SGT	>
	CAC	E
	CGT	>
	3GT(>
	CGA(臼
,	366	ტ
ı	300	Ь
•	GAC	H
1	300	д
•	AGA(ы
4	rgc.	¥
4	SAA	z
>	3AT	Σ
	GAC	ы
	01	

GGCGTGCGCCGGGTGCTGACGGACCCTTCCATCCGGGCCGCCCCCACAGCGCGCTCCGGGAC 3841

3840 GCCGCGGGCCGGGCCTGTTCATCCATCCGTCCGAGGTCACCGCGGCCCGGGCTCGGTGAG Ü G Ø Ø H > ET. ഗ Д 3781

3780 GTCCCGCAGATCGTCCTCGGTGACCTCTGGGACAACCTGCTGCGCGCCCGGCAGACACAG Ц z Q 3 L Ω ပ ď Д 3721

TGTTCGGCGATCGTGCACCACGGCGGCGCGGTACCTGGCTGACGGCCGCCGTCCACGGC KpnI H G K. r ပ 3661

CCGGTGCCGGACAACGTCCGGCTGGTGGACTTCGTGCCCTGCACGCCCTGATGCCGACC Д > [I Ω 3601

3600 GGCGACGTGGACGCGGAGATCGTGGCCACGCTGGACGCCTCCCAGCGCAAGCTCCTGGGG П Н K ø S Ω Ц 띠 3541

3540 GTGTCGGCCCGGCAGACCCTGGCCGACGCGTGTCGCTGGCCGGGAGGTGCTGGCCGCGCTTG L M Ø, Ы ഗ > G Ω ບ Н H 3481

GTGGTCCCCGCATGGGTCCGGCAGCGTGCGCGGCGCCCCGGATCTGCCTGACGCTCGGT æ K K Ø ~

3480 Ы 3361

4020	4080	4140	4200	4260	4320	4380	4440	4500
3961 AGCGGCGGACGAGGCGGGAACCATGCGGGCTGACACGGAGCCGACCACCGG 4020 S G G R G G G N H A G * M R A D T E P T T G olem	BgIII 4021 GTACGAGGACGAGGTTCGACGAGGACGAGGACTA 4080 Y E D E F A E I Y D A V Y R G R G K D Y	4081 CGCCGCCGAGCCAAGGACGTGCCGCGACCGGGTGCCGGACGCGTCCTC 4140 A G E A K D V A D L V R D R V P D A S S	4141 CCTCCTGGACGTGCCCTGCGCCCCTGCGGCACTTCGCCACGCTCTTCGA 4200	4201 CGACGCCCGCGGTCTCGAACTGTCCCGCATGCCATGCC 4260 D A R G L E L S A S M L D I A R S R P	4261 GGGCGTGCCGCTGCAAGGGGACATGCGATCCTTCGACCTGGGGCCACGCGTCTCCGC 4320 G V P L H Q G D M R S F D L G P R V S A	4321 GGTCACCTGCATGTTCAGCTCCGTCGCCACCTCGCCGAACTCGACGCGAC 4380 V T C M F S S V G H L A T T A E L D A T	4381 GCTGCGGTGCTTCGCCCGGCACCCGGCGGCGTGGCCGTCATCGAACCGTGGTG 4440 L R C F A R H T R P G G V A V I E P W W	4441 GTTCCCGGAGCCTTCACCGACGCTACGTGCGCGTCGTACGCGTCGACGGCCG 4500 F P E T F T D G Y V A G D I V R V D G R
3961	402]	408	414	420	426	432	438	444

4560 GACCATCTCCCGGGTGTCCCACTCGGTACGGGACGGCGCCGCCACCCGCATGGAGATCCA 4501

CCTCGACGCGGGCCCTCGGGGCCTGTTCGTCGGCACCCGGACGTGAACCCGCCC 4740 L D G G P S G R G L F V G T R T *

4681

GCTGTTCCCGCGCATGCGTACACGGCCGCGTACGAGAAGGCGGGCTACACCGTCGAGTA 4680

ഥ

>

H

×

Ů

× M

> × Ø Ø

> > ¥

4621

4561 CTACGTGATCGCCGACGCCGAGCACGGTCCCCGGCACCTGGTCGAGCACCACCGCATCAC 4620

ŗ H ഠ

Ø

4741 GCGCACCGCCCGATCACCCTGCTCAACGCCGTTCACACGGATCACCGGACCACGCGAAGG 4800

4801 ACCTTTCACATGTCGTACGACGACGACGGTGCTGGAAGCGATACTGCGGTGCGCCGGA

M S oleY

4920	4980	5040	5100	5160	5220
4861 GGTGACGAGCGTTCCTGCTGAACACCGTCGAGAATGGGGAGCCGCCGAGATCACCGCG 4920 G D E R F L L N T V E E W G A A E I T A	4921 GCGCTCGTGGACGAGTTCCGCTGCGAGATCCCGCAGGTGGGCGTGAGGCGTTC 4980 A L V D E L L F R C E I P Q V G G E A F	PstI 4981 ATCGGCCTGGACGTCCCGGACCGGATCAGCCATGTGCTGCAGGTGACGGAC 5040 I G L D V L H G A D R I S H V L Q V T D	5041 GGCAAGCCGGTCACGTCGGCGGCCGGCCAGGAACTGGGCGGCCGTACCTGGAGT 5100 G K P V T S A E P A G Q E L G G R T W S	5101 TCACGCTCAGCGACCTCTTCGGCCCGCCGCCGCCGCCGCGGGG 5160 S R S A T L L R E L F G P P S G R T A G	5161 GGCTTCGGCGTCTTCCTGCCCGACCTGCGGCCGCGGGCCGCGGCC 5220
4861	492]	498.	504	510	516

Д

ъı

H ¥

> Ξ Ы

> > <u>x</u> Ø

> > > 5281

5400

5341

5401

5461

GACCGGCTGGCCTACGAGTCCGACAAGTGGGGCGGCGTCCACTGGTTCACCGGC 5340 D R L' A L R Y E S D K W G G V H W F T G

5221 CTGGCCGCCCCCCCACCAACGTGGTGCTGCACGCGACGACCAACGAGACGCCCCCACTG

5460	5520	5580	5640	5700	5760	5820
ATCGGCGCTACGACCTGCTGCCGAGCGCCCTCACTGAAGATGTGGAAGCGCTAC 5460 I G G Y D D L L P S G A S L K M W K R Y	TTCCCGCGCCTGGTCTTCGGCGTGGACATCTTCGACAGTCGCGGCGACCAGCCGC 5520 F P R G L V F G V D I F D S R R A T S R	GTGTCAAGACGCTCCGGCCGGCAGGACGACCCGGAGTTCATGCGCCGCGTCGCCGAG 5580 V S R R S A A R Q D D P E F M R R V A E	GAGCACGGGCCGTTCGACGACGACGGCAGCCACATCAACGCACATGCGG 5640 E H G P F D V I I D D G S H I N A H M R	ACGICGITCICGGIGATGITCCCCCACCIGCGCAACGGCGGCITCIACGICATCGAGGAC 5700 T S F S V M F P H L R N G G F Y V I E D	ACCTTCACCTCCTACTGGCCGTACGGGCCATCCGGAGCCCGGTGCCCGTCCGGA 5760 T F T S Y W P G Y G G P S G A R C P S G	ACAACCGCGCTGGAGTCGACTGATCGACTCGGTGCACTACGAGGAGCGGCCG 5820 T T A L E M V K G L I D S V H Y E E R P
TCGG(TCCC	TGTC	AGCA:	CGTC	CCTT	CAAC
AH	H	כ ט	OH	A L	K. [4

5641

5581

5701

5761

5940 5880 GACGGCGCCCACGGCCGACTACATCGCCAGGAACCTCGTCGGGCTGCACGCCTACCAA ACGACCTCGTCTTCCTCGAGAAGGCGTCAACAAGGAGGGCGGCATCCCCCACACCGTG ø V H 5821 5881

0009 CCCCGGGAGCCGTTCTGGAACGACAACTAGCCACGGCCGCAACCAGAGCCGGAAACCGCA

Ω Œ ĸ 5941

6001 CCACTGTCCGCGCCACCTCGGAACCACCTCCAGCAAAGGACACCGCTGTGACCGATAC 6060

KpnI 6061 GCACACCGACACCGGCCGACGCGGTACC 6093

45

PCT/FR98/01593

428 Rec'd PCT/PTO 2 5 JAN 2000

LISTE DE SEQUENCES

	(1) INFORMATIONS GENERALES:
5	(i) DEPOSANT:
	(A) NOM: Hoechst Marion Roussel
	(B) RUE: 1, Terrasse Bellini
	(C) VILLE: PUTEAUX
10	(E) PAYS: FRANCE
10	(F) CODE POSTAL: 92800
	(G) TELEPHONE: 01.49.91.57.27
	(H) TELECOPIE: 01.49.91.46.10
	(11)
15	(ii) TITRE DE L' INVENTION: Genes de biosynthese et de transfert des
13	6-desoxyhexoses chez Saccharopolyspora erythraea et chez
	Streptomyces antibioticus et leur utilisation.
	(iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 61
20	
	(iv) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
	(A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
	(B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
	(C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
25	(D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (OEB)
	(vi) DONNEES DE LA DEMANDE ANTERIEURE:
	(A) NUMERO DE LA DEMANDE: FR 9709458
	(B) DATE DE DEPOT: 25-JUL-1997
30	
	(vi) DONNEES DE LA DEMANDE ANTERIEURE:
	(A) NUMERO DE LA DEMANDE: FR 9807411
	(B) DATE DE DEPOT: 12-JUN-1998
35	
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
	(A) LONGUEUR: 3439 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC

(vi) ORIGINE:

(C) NOMBRE DE BRINS: double(D) CONFIGURATION: linéaire

PCT/FR98/01593

5

15

(A) ORGANISME: Saccharopolyspora erythraea

(ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: CDS
- (B) EMPLACEMENT: complement (48..1046)
- (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la biosynthese du mycarose" /gene= "eryBII"

10 (ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: CDS
- (B) EMPLACEMENT: complement (2322..3404)
- (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la biosynthese de la desosamine" /gene= "eryCII"

.

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

20 GCTTCACGCT CACCAGCCGT ATCCTTTCTC GGTTCCTCTT GTGCTCACTG CAACCAGGCT 60 TCCGGCGCCG CGCCGCGGA GGCCACCGCG GGGAAGATCT CGTCCAGTTC GGACAGCGCC 120 25 TGCTCGTCCA GGGTCATCGC GGACGCCTTC AGCGCGGAGT CGAGCTGCTC GGGGGTTCGC 180 GGGCCGATGA CGGCGCCGGC GATGCCGGGC CGGGACAGCA CCCATGCGAG CCCCACCTCG 240 GCCGGGTCTT CGCCGAGGTT GCGGCAGAAC TTCTCGTAGG CCTCGATCGC CGGGCGCAGG 300 30 GACGGCAACA GCACCTGCGC ACGGCCCTGC GCCGACTTCA CCGCGGTGCC CGCGGCCAGC 360 TTCTCCAGCG CTCCGCTGAG CAGGCCGCCG TGCAGCGGCG ACCAGGCGAA GACGCCGAGC 420 35 CCGTAGGCCT GCGCGGCGGG CAGCACCTCC AGCTCGGCGT GCCGGACCGC CAGGTTGTAC 480 AGGCACTGGT GGGAGACCAT GCCCAGGGAG TGGCGGCGGG CGGCGTTCTC CTGCGCGGCG ---540 GCGATGTGCC AGCCCGCGAA GTTCGACGAG CCGACGTAGG AGACCTTGCC GCTGGCGACG 600 40 AGGCTGTCCA TGGCCTGCCA CACCTCGTCC CACGGCGCGG ACCGGTCGAT GTGGTGCATC 660 TGGTAGACGT CGATGTGGTC GACGCCCAGC CTGCGCAGCG ATCCCTCGCA GGAGGCGATG 720 45 ATGTGCCGCG CCGACAGCCC GCTGTCGTTG ACGCGCTCGC TCATCTCGCC GCCGACCTTG 780

				-			
	GTCGCCAGCA	CGGTGTCCTC	GCGCCGTCCG	CCGCCCTGGG	CCAGCCACCT	GCCCACCAGC	840
	TCCTCGGTGT	GGCCCTTGTA	GAGCCGCCAG	CCGTACATGT	CGGCGGTGTC	GAGGCAGTTG	900
5	ATGCCGCGGT	CCCGGGCGTG	GTCCATCAGG	CGCAGCGCGT	CGTCGTCCTC	GACGCGTCCG	960
	CTGAAGTTCA	CCGTGCCGAG	CCAGAGCCTG	CTGGTGAGCA	GCGCGGAACG	CCCGAGCCGC	1020
	ACGTGCGTCG	CGGCGTCGGT	GGTCATCGTG	GTTCTCTCCT	TCCTGCGGCC	AGTTCCTCGC	1080
10	AGATGCCGAC	GACCTCGGCC	GGTGACGGCT	CCGCGAGCAT	GTCGTCGCGC	ATCCGCGCCG	1140
	CGCCGGCGCG	GTGGGCCGGG	TCGTCGAGGA	CCCGCTTCAC	CGACTCCCGG	AGCTGGTCGG	1200
15	GGGTCAGCTC	GGGCACGGGC	AGCGCGATCC	CCGCCCGAA	TTCCTGCGTG	CGCTGCGCGC	1260
	GCACGCCGGT	GTCCCAGCCG	TCGGGCAGGA	TCACCTGCGG	CACGCCGTGG	ATCGCCGCGG	1320
2.0	TGTGCCAGCT	CCCGGGTCCG	CCGTGGTGCA	CCGTCGCCGC	GCAGGTCGGC	AGCAGCGCGT	1380
20	GCATCGGGAC	GAAGCCGACC	GTGCGGACGT	TGTCCGGGAT	GTTCGCGACG	CCTTCTAGCT	1440
	GCTGCGCGTC	GAAGGTCGCG	ATGATCTCGG	CGTCGACGTC	GCCGACGGCA	CCCAGCAGCT	1500
25	CCTCGATGGA	GACCTGCCCG	ATGCTGTTCT	CGCGGCTGGA	GATCCCGAGC	GTGAGGCACA	1560
	CGCGGCGGCG	CTCGGGCTCG	TCGTGCAGCC	ATTCCGGCAC	CACGGACGGC	CCGTTGTAGT	1620
20	CGACGTAGCG	CATCCCGACG	GTCTTCAGGC	CGGTGTCGAG	CCTGATCGCG	GCCGGGGCGG	1680
30	GGTCGATCGT	CCACTGCCCG	ACGACCACCT	CCTCGTCGAA	GGCCGGGCCG	CCGTACTTCT	1740
	CCAGCGTCCA	GGTGAGCCAC	TCGGCGAGCG	GGTCCTCCCG	GTGCTCCTCC	GGCTGGTCGG	1800
35	GCAGCAGGCC	GAGGAAGTTC	TGCCGCGCCC	GGGTGGTGAT	GTCGGGTCCC	CACAGCAGCC	1860
	GCGCGTGCGG	CGTTCCGGTC	ACCGCCGCCG	CGATGGGCGC	GGCGAAGGTG	AGCGGCTCCC	1920
40		GTCGGGCCGC	CACTTCCGGC	: AGAACGAGAC	CATGCCTTCG	S ATGAGCGTGT	1980
- 1 U		CAGGGCGTAG	AAGGTCGGGC	TGAGCACGGT	CTGCATGCCC	AGCAGGTGCT	2040
	CCCAGGTCA	A GGTGGCGGG	TCCCGCTCGC	TGAAGTCCAG	GCTCCGGACG	TAGTCGATGA	2100
45	TGTCGTGGC	CGCGTGGGT	ATGAAGTCC	A CGAGGTCGAC	GTCGGTGCC	ACCGGGACGG	2160

•	CGGTCAGCCC	GGCCGCGGTG	ATGTCCTCGG	TGAGCGCCGG	GGACGCGACC	ACGCGGACCT	2220
	CGTGCCCCGC	CGCGCGGAAC	GCCCATGCGA	GGGGGACGAG	GCCGAAGAGG	TGGCTCTTGC	2280
5	TGGCCATGGA	GGAGAAGACG	ACGCGCATCG	CGGTTACCTC	AGAGCTCGAC	GGGGCAGCGG	2340
	TTGGTTCCCC	GCAGGACGGG	TGATCGGCGG	CGCCGGACGA	CCGGGCCGCT	GGGCGTGAGT	2400
	CCGGGCAGCG	CCTTGGCCGC	GGCCCGCAGT	GCGGCGGTGG	CGAGCGCGGT	GACCAGCTCC	2460
10	TCCAGCCTGC	CGGGGTGGCC	GCGATGTGCC	GACAGCGCGC	GGTCGGCGTC	GGGGCGGTCC	2520
	ACGTCGAGGC	GGTCGGGCTC	GGCGAAGACC	TCCGGGTCGC	GGTTGGCCGC	CGCGACGACG	2580
15	ACCACGACCT	CCTCGCCTTC	GCCGATCACG	TGCTCGCCGA	GCCGCACCTC	TGCGGTGGCC	2640
	GTGCGCCGCT	CCAGGTGCAA	TGCCGGGTGC	AGGCGCAGCA	CCTCGGCGAC	GGTTCGCTGC	2700
	GCGGCGGCGG	GGTCGTCGGC	GATCCGTTCG	GCCAGCCCCG	GTTCGGCCGA	GACGGCCAGG	2760
20	ACCGCGTCGA	CCACGGTGTT	CGCGGTCATC	TCGGCCCCGG	CGAACAGGGC	GCGCAGTGCG	2820
	GGGTCGGCGG	GCAGTGCCGC	GACCGCTGCT	TCGGTCACCG	GGAGCTGCTG	CGGGCTGAGC	2880
25	TGGGCGTCCA	GGCTGACGCG	GGCGTCCCAC	: GCGGCGCCGC	GCAGCACTCC	GGCTGCGCCG	2940
	AGCACGGCGG	TCATGCCCTG	; CACCGGTACC	TGCCAGGCG	A AGTCGCCGAC	CAGGTCCAGC	3000
	CGCGCGCCCG	CGCCGGGGAG	G CAGACCGGCC	AAGCTCTCC	CCAGTTCCCC	GACGTCGGGG	3060
30		CCCAGGACGC	GGCGTGCAC	G TCCCGGAAC	GCTGGGCCC	A CTCGGCGGGT	3120
	GGCGCGCCCG	: CGGCCCGCAT	r ccattccgg:	r grgcgrccg	TGGCGCGGG	r GAACGCGGGG	3180
35	TCGTCGAGC	CCTGCCGGG	C GGTGGCGTGG	G TCGGCCACC	A CCCACGTCT	GGTGCGGCTG	3240
	CGCCGCACAC	CGGACTCGC	G CATCGAGCG	G TACCGGCGC	T GCGGGTCGT	C GTCGTGTCCG	3300
	CACAGCAGC	A TCGGGTAAG	G GTCGCCGTT	G CTGCCGTAA	C CCCAGTGCA	G GCCGCGGATC	3360
4 (r GCCTGCCCA	g cccggcgcg	A TCGGTCGTG	G TCATGAATT	C CCTCCGCCCA	3420
	GCCAGGCGT	C GATGTGCCG					3439

⁴⁵

⁽²⁾ INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 2:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 333 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:

Met Thr Thr Asp Ala Ala Thr His Val Arg Leu Gly Arg Ser Ala Leu 10 10 1

Leu Thr Ser Arg Leu Trp Leu Gly Thr Val Asn Phe Ser Gly Arg Val 25

15 Glu Asp Asp Asp Ala Leu Arg Leu Met Asp His Ala Arg Asp Arg Gly 40

Ile Asn Cys Leu Asp Thr Ala Asp Met Tyr Gly Trp Arg Leu Tyr Lys 55

20

5

Gly His Thr Glu Glu Leu Val Gly Arg Trp Leu Ala Gln Gly Gly 70 75

Arg Arg Glu Asp Thr Val Leu Ala Thr Lys Val Gly Gly Met Ser 90 25

Glu Arg Val Asn Asp Ser Gly Leu Ser Ala Arg His Ile Ile Ala Ser 105

30 Cys Glu Gly Ser Leu Arg Arg Leu Gly Val Asp His Ile Asp Val Tyr 120

Gln Met His His Ile Asp Arg Ser Ala Pro Trp Asp Glu Val Trp Gln 135

35

Ala Met Asp Ser Leu Val Ala Ser Gly Lys Val Ser Tyr Val Gly Ser 150

Ser Asn Phe Ala Gly Trp His Ile Ala Ala Ala Gln Glu Asn Ala Ala 170 165 40

Arg Arg His Ser Leu Gly Met Val Ser His Gln Cys Leu Tyr Asn Leu 185 180

45 Ala Val Arg His Ala Glu Leu Glu Val Leu Pro Ala Ala Gln Ala Tyr 200 205 195

•																
	Gly	Leu 210	Gly	Val	Phe	Ala	Trp 215	Ser	Pro	Leu	His	Gly 220	Gly	Leu	Leu	Ser
5 .	Gly 225	Ala	Leu	Glu	Lys	Leu 230	Ala	Ala	Gly	Thr	Ala 235	Val	Lys	Ser	Ala	Gln 240
	Gly	Arg	Ala	Gln	Val 245	Leu	Leu	Pro	Ser	Leu 250	Arg	Pro	Ala	Ile	Glu 255	Ala
10	Tyr	Glu	Lys	Phe 260	Cys	Arg	Asn	Leu	Gly 265	Glu	Asp	Pro	Ala	Glu 270	Val	Gly
	Leu	Ala	Trp 275	Val	Leu	Ser	Arg	Pro 280	Gly	Ile	Ala	Gly	Ala 285	Val	Ile	Gly
15	Pro	Arg 290	Thr	Pro	Glu	Gln	Leu 295	Asp	Ser	Ala	Leu	Lys 300	Ala	Ser	Ala	Met
20	Thr	Leu	Asp	Glu	Gln	Ala 310	Leu	Ser	Glu	Leu	Asp 315		Ile	Phe	Pro	Ala 320
	Val	Ala	Ser	Gly	Gly 325		Ala	Pro	Glu	Ala 330		Leu	Gln			
25	(2)	INF	ORMA	MOIT.	S PO	UR L	A SE	Q ID	NO:	3:						
30			((A) I	CTER ONGU YPE:	EUR: aci	361 de a	. aci miné	des	amin						
35					DE MO						EQ II	NO:	3:	· -		
22			r Thi	Thi	c Asp		g Ala	a Gly	/ Lev	Gly 10		g Glr	Leu	ı Glr	n Met	: Ile
40	_	g Gl	y Lei	u Hi:		o Gly	у Туг	r Gly	/ Sei		n Gly	y Asp	Pro	30) Met
	Le	ı Le	u Су 3		y His	s As _l	o As	p Ası		o Gli	n Arg	g Arg	45		j Sei	r Met
45	Ar	g Gl	u Se	r Gl	y Vai	l Ar	g Ar	g Se:	r Ar	g Th	r Gli	u Th:	r Trj	, Va	l Va.	l Ala

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

	Asp 65	His	Ala	Thr	Ala	Arg 70	Gln	Val	Leu	Asp	Asp 75	Pro	Ala	Phe	Thr	Arg 80
5	Ala	Thr	Gly	Arg	Thr 85	Pro	Glu	Trp	Met	Arg 90	Ala	Ala	Gly	Ala	Pro 95	Pro
	Ala	Glu	Trp	Ala 100	Gln	Pro	Phe	Arg	Asp 105	Val	His	Ala	Ala	Ser 110	Trp	Glu
10	Gly	Glu	Val 115	Pro	Asp	Val	Gly	Glu 120	Leu	Ala	Glu	Ser	Phe 125	Ala	Gly	Leu
15	Leu	Pro 130	Gly	Ala	Gly	Ala	Arg 135	Leu	Asp	Leu	Val	Gly 140	Asp	Phe	Ala	Trp
ĽΟ	Gln 145	Val	Pro	Val	Gln	Gly 150	Met	Thr	Ala	Val	Leu 155	Gly	Ala	Ala	Gly	Val 160
20	Leu	Arg	Gly	Ala	Ala 165	Trp	Asp	Ala	Arg	Val 170	Ser	Leu	Asp	Ala	Gln 175	Leu
	Ser	Pro	Gln	Gln 180	Leu	Ala	Val	Thr	Glu 185	Ala	Ala	Val	Ala	Ala 190	Leu	Pro
25	Ala	Asp	Pro 195	Ala	Leu	Arg	Ala	Leu 200	Phe	Ala	Gly	Ala	Glu 205	Met	Thr	Ala
30	Asn	Thr 210	Val	Val	Asp	Ala	Val 215	Leu	Ala	Val	Ser	Ala 220	Glu	Pro	Gly	Leu
50	Ala 225	Glu	Arg	Ile	Ala		Asp	Pro	Ala	Ala	Ala 235		Arg ;	Thr	Val	Ala 240
35	Glu	Val	Leu	Arg	Leu 245	His	Pro	Ala	Leu	His 250	Leu	Glu	Arg	Arg	Thr 255	Ala
	Thr	Ala	Glu	Val 260	Arg	Leu	Gly	Glu	His 265	Val	Ile	Gly	Glu	Gly 270	Glu	Glu
40	Val	Val	Val 275	Val	Val	Ala	Ala	Ala 280	Asn	Arg	Asp	Pro	Glu 285	Val	Phe	Ala
	Glu	Pro 290	Asp	Arg	Leu	Asp	Val 295	Asp	Arg	Pro	Asp	Ala 300	Asp	Arg	Ala	Leu

	Ser Ala His Arg Gly His Pro Gly Arg Leu Glu Glu Leu Val Thr Ala 305 310 315 320	
5	Leu Ala Thr Ala Ala Leu Arg Ala Ala Ala Lys Ala Leu Pro Gly Leu 325 330 335	
	Thr Pro Ser Gly Pro Val Val Arg Arg Arg Ser Pro Val Leu Arg 340 345 350	
10	Gly Thr Asn Arg Cys Pro Val Glu Leu 355 360	
-	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4:	
15	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 1266 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: double (D) CONFIGURATION: linéaire 	
20	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC	
	(vi) ORIGINE:(A) ORGANISME: Saccharopolyspora erythraea	
25	<pre>(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:complement (41266) (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la</pre>	
30	biosynthese de la desosamine" /gene= "eryCIII" /note= "SEQ ID NO 1 DE 1046 A/2308"	
35	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:	
	TCATCGTGGT TCTCTCCTTC CTGCGGCCAG TTCCTCGCAG ATGCCGACGA CCTCGGCCGG	-6 0
40	TGACGGCTCC GCGAGCATGT CGTCGCGCAT CCGCGCCGCG	120
40	GTCGAGGACC CGCTTCACCG ACTCCCGGAG CTGGTCGGGG GTCAGCTCGG GCACGGGCAG	180
	CGCGATCCCC GCCCGAATT CCTGCGTGCG CTGCGCGCGC ACGCCGGTGT CCCAGCCGTC	240
	THE RESIDENCE ASSESSED ASSESSED SECRETARIES TO SECRETARIES ASSESSED ASSESSE	300

	GTGGTGCACC	GTCGCCGCGC	AGGTCGGCAG	CAGCGCGTGC	ATCGGGACGA	AGCCGACCGT	360
	GCGGACGTTG	TCCGGGATGT	TCGCGACGCC	TTCTAGCTGC	TGCGCGTCGA	AGGTCGCGAT	420
5	GATCTCGGCG	TCGACGTCGC	CGACGGCACC	CAGCAGCTCC	TCGATGGAGA	CCTGCCCGAT	480
	GCTGTTCTCG	CGGCTGGAGA	TCCCGAGCGT	GAGGCACACG	CGGCGGCGCT	CGGGCTCGTC	540
10	GTGCAGCCAT	TCCGGCACCA	CGGACGGCCC	GTTGTAGTCG	ACGTAGCGCA	TCCCGACGGT	600
10	CTTCAGGCCG	GTGTCGAGCC	TGATCGCGGC	CGGGGCGGGG	TCGATCGTCC	ACTGCCCGAC	660
	GACCACCTCC	TCGTCGAAGG	CCGGGCCGCC	GTACTTCTCC	AGCGTCCAGG	TGAGCCACTC	720
15	GGCGAGCGGG	TCCTCCCGGT	GCTCCTCCGG	CTGGTCGGGC	AGCAGGCCGA	GGAAGTTCTG	780
	CCGCGCCCGG	GTGGTGATGT	CGGGTCCCCA	CAGCAGCCGC	GCGTGCGGCG	TTCCGGTCAC	840
20	CGCCGCGCG	ATGGGCGCGG	CGAAGGTGAG	CGGCTCCCAG	ATGACCAGGT	CGGGCCGCCA	900
20	CTTCCGGCAG	AACGAGACCA	TGCCTTCGAT	GAGCGTGTCC	GGGCTCATCA	GGGCGTAGAA	960
	GGTCGGGGTG	AGCACGGTCT	GCATGCCCAG	CAGGTGCTCC	CAGGTCAAGG	TGGCGGGGTC	1020
25	CCGCTCGCTG	AAGTCCAGGC	TCCGGACGTA	GTCGATGATG	TCGTGGCCCG	CGTGGGTCAT	1080
	GAAGTCCACG	AGGTCGACGT	CGGTGCCGAC	CGGGACGGCG	GTCAGCCCGG	CCGCGGTGAT	1140
30	GTCCTCGGTG	AGCGCCGGGG	ACGCGACCAC	GCGGACCTCG	TGCCCCGCCG	CGCGGAACGC	1200
30	CCATGCGAGG	GGGACGAGGC	CGAAGAGGTG	GCTCTTGCTG	GCCATGGAGG	AGAAGACGAC	1260
	GCGCAT						1266

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 5:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 421 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- 45 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

	Met	Arg	Val	Val	Phe	Ser	Ser	Met	Ala	Ser	Lys	Ser	His	Leu	Phe	Gly		
	1			•	5					10					15			
5	Leu	Val	Pro	Leu 20	Ala	Trp	Ala	Phe	Arg 25	Ala	Ala	Gly	His	Glu 30	Val	Arg		
	Val	Val	Ala 35	Ser	Pro	Ala	Leu	Thr 40	Glu	Asp	Ile	Thr	Ala 45	Ala	Gly	Leu		
10	Thr	Ala 50	Val	Pro	Val	Gly	Thr 55	Asp	Val	Asp	Leu	Val 60	Asp	Phe	Met	Thr		
15	His 65	Ala	Gly	His	Asp	Ile 70	Ile	Asp	Tyr	Val	Arg 75	Ser	Leu	Asp	Phe	Ser 80		
	Glu	Arg	Asp	Pro	Ala 85	Thr	Leu	Thr	Trp	Glu 90	His	Leu	Leu	Gly	Met 95	Gln		
20	Thr	Val	Leu	Thr 100	Pro	Thr	Phe	Tyr	Ala 105	Leu	Met	Ser	Pro	Asp 110	Thr	Leu		
	Ile	Glu	Gly 115	Met	Val	Ser	Phe	Cys 120	Arg	Lys	Trp	Arg	Pro 125	Asp	Leu	Val		
25	Ile	Trp	Glu	Pro	Leu	Thr	Phe 135	Ala	Ala	Pro	Ile	Ala 140	Ala	Ala	Val	Thr		
30	Gly 145	Thr	Pro	His	Ala	Arg 150	Leu	Leu	Trp	Gly	Pro 155	Asp	Ile	Thr	Thr	Arg 160		
	Ala	Arg	Gln	Asn	Phe 165		Gly				Asp		Pro	Glu	Glu 175	His		
35	Arg	Glu	. Asp	Pro 180	Leu	Ala	Glu	Trp	Leu 185	Thr	Trp	Thr	Leu	Glu 190	Lys	Tyr		
	Gly	Gly	Pro 195		Phe	Asp	Glu	Glu 200		Val	Val	Gly	Gln 205	Trp	Thr	Ile	- "	-
40	Asp	Pro 210		Pro	Ala	Ala	Ile 215		Leu	Asp	Thr	Gly 220		Lys	Thr	Val		
	Gly 225		. Arg	Tyr	Val	Asp 230		Asn	Gly	Pro	Ser 235		Val	Pro	Glu	Trp 240		

WO 99/05283

35

40

•																
	Leu	His	Asp	Glu	Pro 245	Glu	Arg	Arg	Arg	Val 250	Cys	Leu	Thr	Leu	Gly 255	Ile
5	Ser	Ser	Arg	Glu 260	Asn	Ser	Ile	Gly	Gln 265	Vaĺ	Ser	Ile	Glu	Glu 270	Leu	Leu
	Gly	Ala	Val 275	Gly	Asp	Val	Asp	Ala 280	Glu	Ile	Ile	Ala	Thir 285	Phe	Asp	Ala
10	Gln	Gln 290	Leu	Glu	Gly	Val	Ala 295	Asn	Ile	Pro	Asp	Asn 300	Val	Arg	Thr	Val
15	Gly 305	Phe	Val	Pro	Met	His	Ala	Leu	Leu	Pro	Thr 315	Cys	Ala	Ala	Thr	Val
	His	His	Gly	Gly	Pro 325	Gly	Ser	Trp	His	Thr 330	Ala	Ala	Ile	His	Gly 335	Val
20	Pro	Gln	Val	Ile 340	Leu	Pro	Asp	Gly	Trp 345	Asp	Thr	Gly	Val	Arg 350	Ala	Glr
	Arg	Thr	Gln 355	Glu	Phe	Gly	Ala	Gly 360		Ala	Leu	Pro	Val 365	Pro	Glu	Let
25	Thr	Pro 370		Gln	Leu	Arg	Glu 375		Val	Lys	Arg	Val 380		Asp	Asp	Pro
30	Ala 385		Arg	Ala	Gly	Ala		Arg	Met	Arg	Asp 395		Met	Leu	Ala	Gl:
J (Pro	Ser	Pro	Ala	Glu 405		Val	. Gly	' Ile	Cys 410	Glu	Glu	Leu	Ala	Ala 415	
	Arg	Arg	g Glu	Pro	Arg	I								٠.		

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 6:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 8160 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: double
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- 45 (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

```
(vi) ORIGINE:
              (A) ORGANISME: Saccharopolyspora erythraea
        (ix) CARACTERISTIQUE:
              (A) NOM/CLE: CDS
 5
              (B) EMPLACEMENT: 242..1207
              (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la
                     biosynthese du mycarose"
                     /gene= "eryBIV"
                     /transl except= (pos: 242 .. 244, aa: Met)
10
        (ix) CARACTERISTIQUE:
              (A) NOM/CLE: CDS
              (B) EMPLACEMENT: 1210..2454
              (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la
15
                     biosynthese du mycarose"
                     /gene= "eryBV"
                     /transl except= (pos: 1210 .. 1212, aa: Met)
        (ix) CARACTERISTIQUE:
20
              (A) NOM/CLE: CDS
              (B) EMPLACEMENT: 2510..3220
              (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la
                     biosynthese de la desosamine"
                     /gene= "eryCVI"
25
        (ix) CARACTERISTIQUE:
              (A) NOM/CLE: CDS
              (B) EMPLACEMENT: 3308..4837
              (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la
30
                     biosynthese du mycarose"
                      /gene= "eryBVI"
                      /transl except= (pos: 3308 .. 3310, aa: Met)
35
        (ix) CARACTERISTIQUE:
              (A) NOM/CLE: CDS
               (B) EMPLACEMENT: 6080..7546
               (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la
                      biosynthese de la desosamine"
                      /gene= "eryCV"
40
         (ix) CARACTERISTIQUE:
               (A) NOM/CLE: CDS
               (B) EMPLACEMENT: 7578..8156
               (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la
45
                      biosynthese du mycarose"
```

/gene= "eryBVII"
/transl_except= (pos: 7578 .. 7580, aa: Met)

(ix) CARACTERISTIQUE:

5 (A) NOM/CLE: mat_peptide

(B) EMPLACEMENT:242

10 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

10		(XI)	DES	CRIP	TION,	. פע	DA 3	EQUE.	IICL .	220			•						
	TTTG	ACAG	GT C	CGCC	ACGC	G TC	cccc	TACT	CGA	CGAC	CAC	GCAA	TGGG	CG A	ACAA	TATAC	3	60	
	GAAG	GATC	AA G	AGGT	TGAÇ	A TC	GCCT	CGTC	GAG	CCAA	.CGA	ACCT	GTGA	AC A	TCTG	CATG	r	120	
15	TGAC	AAGA	TC A	ACGG	CGGC	T AC	CTAC	TGTG	GTG	GCCC	AGT	GACG	GGTT	GC C	GCAC	ATCG	2	180	
	GCTG	GGGA	GA I	TCTT	TGAA	TT T	CGCC	CGTA	. GCA	.CCGA	.CCT	GGAA	AGCG	AG C	raaa:	GCTC	2	240	•
20	G GI					T GA												286	
		1				5				1	.0				3	.5			
											-				•				
	GGC	GCT	TCC	GGC	TTC	GTC	GGG	AGC	GCG	GTT	CTG	CGC	GAG	CTG	CGC	GAC		334	
25	Gly																		
	_			•	20					25	•				30				
	CAC	CCG	GTC	CGG	CTG	CGC	GCG	GTG	TCC	CGC	GGC	GGA	GCG	CCC	GCG	GTT		382	
,						Arg													
30				35		-			40					45					
	CCG	CCC	GGC	GCC	GCG	GAG	GTC	GAG	GAC	CTG	CGC	GCC	GAC	CTG	CTG	GAA		430	
•						Glu													
			50				•	55	_			•	60						
35																			
	CCG	GGC	CGG	GCC	GCC	GCC	GCG	ATC	GAG	GAC	GCC	GAC	GTG	ATC	GTG	CAC		478	
						Ala												-،	
		65					70					75							
40	CTG	GTG	GCG	CAC	GCA	GCG	GGC	GGT	TCC	ACC	TGG	CGC	AGC	GCC	ACC	TCC		526	
						Ala													
	80					85	_				90					95			
	GAC	CCG	GAA	GCC	GAG	CGG	GTC	AAC	GTC	GGC	CTG	ATG	CAC	GAC	CTC	GTC	•	574	
4.5	Asp																		
	F				100					105					110				

-										T T								
	ccc	ccc	СТС	CAC	CAT	CGC	CGC	AGG	TCG	ACG	CCG	CCC	GTG	TTG	CTC	TAC	622	
							Arg											
	GIÀ	ALA	Dea		rsp	A-9	AL 9	y	120					125		- 4		
				115					120									
													200	7.00	ma.c	ccc	670	
5							GCG										870	
	Ala	Ser	Thr	Ala	Gln	Ala	Ala	Asn	Pro	Ser	Ala	Ala		Arg	Tyr	Ala		
			130					135					140					
							GAG										718	
10	Gln	Gln	Lys	Thr	Glu	Ala	Glu	Arg	Ile	Leu	Arg	Lys	Ala	Thr	Asp	Glu		
		145					150					155						
	GGC	CGG	GTG	CGC	GGC	GTG	ATC	CTG	CGG	CTG	CCC	GCC	GTC	TAC	GGC	CAG	766	
	Glv	Arq	Val	Arq	Gly	Val	Ile	Leu	Arg	Leu	Pro	Ala	Val	Tyr	Gly	Gln		
15	160			_	-	165					170					175	,	
	100														,			
	700	ccc	CCG	TCC	GGC	CCC	ATG	GGG	CGG	GGC	GTG	GTC	GCA	GCG	ATG	ATC	814	
							Met											
	ser	GIY	PIO	261		710	1100	Cry	**** 9	185	, , ,				190			
					180					103								
20							~~~		ama.	3.00	2000	mcc.	CAC	CAC	GGC	ccc	862	
							GAG										002	
	Arg	Arg	Ala		Ala	GIA	Glu	Pro		THE	Mec	пр	HIS		Gry	Gry		
				195					200					205				
														666	mma	000	010	
25							CAC										910	
	Val	Arg	Arg	Asp	Leu	Leu	Hiş	Val	Glu	Asp	Val	Ala		ALA	Pne	Ala		
			210					215					220				•	
				•												•		
							GAC										958	
30	Ala	Ala	Leu	Glu	His	His	Asp	Ala	Leu	Ala	Gly	Gly	Thr	Trp	Ala	Leu		
		225					230					235						
														•				
	GGC	GCC	GAC	CGA	TCC	GAG	CCG	CTC	GGC	GAC	ATC	TTC	CGG	GCC	GTC	TCC	1006	
	Gly	Ala	Asp	Arg	Ser	Glu	Pro	Leu	Gly	Asp	Ile	Phe	Arg	Ala	Val	Ser		
35	240		•			245					250					255		
	GGC	AGC	GTC	GCC	CGG	CAG	ACC	GGC	AGC	ccc	GCC	GTC	GAC	GTG	GTC	ACC	1054	_
																Thr		
	y				260			- 2		265			-		270			
40					200													
→ U	CmC		- 000	2 000	י כאכ	: כשר	GCC	GAG	GCC	. AAC	GAC	TTC	CGC	AGC	GAC	GAC	1102	
																Asp	_ · · ·	
	val	. Pro	Ala				, Ala	. Gru	280		. Aut		9	285				
				275)				280	•				203	•			

										10							
	ል ፐር	GAC	TCC	ACC	GAG .	TTC	CGC	AGC	CGG	ACC	GGC	TGG	CGC	CCC	CGG	GTT	1150
											Gly						
		-	290					295	_		•	-	300		_		
			250														
5	ጥርር	CTC	ACC	GAC	GGC	ATC	GAC	CGG	ACG	GTG	GCC	GCC	CTG	ACC	CCC	ACC	1198
ر											Ala						
	261	305		пор	OL,		310	5				315					
		,05															
	GNG	GAG	CAC	тд 6	TG C	rgg e	TA C	TG C	TG I	ACG T	rcc I	TC C	GCG C	CAC C	GC A	ACG	1245
10	Glu										Ser F						
10	320			•	1				5					10 .			
	320																
	CAC	TTC	CAG	GGA	CTG	GTC	CCG	CTG	GCG	TGG	GCG	CTG	CGC	ACC	GCG	GGT	1293
											Ala						
15			15					20		_			25				
	CAC	GAC	GTG	CGC	GTG	GCC	GCC	CAG	CCC	GCG	CTC	ACC	GAC	GCG	GTC	ATC	1341
											Leu						
		30					35					40					·
20																	
	GGC	GCC	GGT	CTC	ACC	GCG	GTA	CCC	GTC	GGC	TCC	GAC	CAC	CGG	CTG	TTC	1389
											Ser						
	45		-			50					55					60	
								•									
25	GAC	ATC	GTC	CCG	GAA	GTC	GCC	GCT	CAG	GTG	CAC	CGC	TAC	TCC	TTC	TAC	1437
	Asp	Ile	Val	Pro	Glu	Val	Ala	Ala	Gln	Val	His	Arg	Tyr	Ser	Phe	Tyr	
					65					70					75		
	CTG	GAC	TTC	TAC	CAC	CGC	GAG	CAG	GAG	CTG	CAC	TCG	TGG	GAG	TTC	CTG	1485
30	Leu	Asp	Phe	Tyr	His	Arg	Glu	Gln	Glu	Leu	His	Ser	Trp	Glu	Phe	Leu	,
				80					85					90			
														•			
																AAC	1533
	Leu	Gly	Met	Gln	Glu	Ala	Thr	Ser	Arg	Trp	Val	Tyr	Pro	Val	Val	Asn	
35			• 95	i				100					105	·			
											•						
																CGT	1581
	Asn	Asp	Ser	Phe	val	Ala	Glu	Leu	Val	Asp	Phe			Asp	Trp	Arg	
		110)				115					120					
40												•	_				
																GCG	1629
	Pro	Asp	Let	ı Val	Lev	Trp	Glu	Pro	Phe	Thr			Gly	Ala	val	Ala	
	125	;			•	130)				135					140	

٠										10							
	ccc	ccc	GCC	TGC	GGA	GCC	GCG	CAC	GCC	CGG	CTG	СТС	TGG	GGC	AGC	GAC	1677
																	_
	Ата	Arg	Ala	Cys		Ala	ALA	urs	ALA		Leu	neu	Trp	Gry		ASP	
					145					150					155		
5	CTC	ACC	GGC	TAC	TTC	CGC	GGC	CGG	TTC	CAG	GCG	CAA	CGC	CTG	CGA	CGG	1725
	Leu	Thr	Gly	Tyr	Phe	Arg	Gly	Arg	Phe	Gln	Ala	Gln	Arg	Leu	Arg	Arg	
				160					165					170			
	•		-														
	CCG	CCG	GAG	GAC	CGG	CCG	GAC	CCG	СТС	GGC	ACG	TGG	CTG	ACC	GAG	GTC	1773
10	Pro																
10	FLO	FIO		nop	**** 5					- -7			185				
			175					180					103				
												~~~				a. a	7.021
													GCG				1821
	Ala	Gly	Arg	Phe	Gly	Val	Glu	Phe	Gly	Glu	Asp	Leu	Ala	Val	GIY	GIn	
15		190					195					200					
	TGG	TCG	GTC	GAC	CAG	TTG	CCG	CCG	AGT	TTC	CGG	CTG	GAC	ACC	GGA	ATG	1869
	Trp	Ser	Val	Asp	Gln	Leu	Pro	Pro	Ser	Phe	Arg	Leu	Asp	Thr	Gly	Met	
	205					210					215					220	
20											•						
	GAA	ACC	GTT	GTC	GCG	CGG	ACC	CTG	CCC	TAC	AAC	GGC	GCG	TCG	GTG	GTT	1917
													Ala				
	GIU	TILL	var	Val		Arg		Lcu	110	230					235		
					225					230					233		
									~~~	3 CM	<i>aa</i> .	000	3.00	mcc.	3 CC	n.c.c	1065
25	CCG																1965
	Pro	Asp	Trp	Leu	Lys	Lys	GIŸ	Ser	Ala	Thr	Arg	Arg	Ile		тте	Thr	
				240					245					250			
	GGA	GGG	TTC	TCC	GGA	CTC	GGG	CTC	GCC	GCC	GAT	GCC	GAT	CAG	TTC	GCG	2013
30	Gly	Gly	Phe	Ser	Gly	Leu	Gly	Leu	Ala	Ala	Asp	Ala	Asp	Gln	Phe	Ala	
			255					260					265				
	CGG	ACG	CTC	GCG	CAG	CTC	GCG	CGA	TTC	GAT	GGC	GAA	ATC	GTG	GTT	ACG	2061
	Ara	Thr	Leu	Ala	Gln	Leu	Ala	Arq	Phe	Asp	Gly	Glu	Ile	Val	Val	Thr	
35		270					275	_		-	-	280					
"		2,0															
	CCT	TCC	CCT		CNT	אככ	TCC	GCG	СТА	CCG	GAC	7 7 C	א יייי	ССТ	TTC	GTG	2109
													Ile				2107
	_	ser	GIY	PIO	ASP			Ala	vaı	PIO		ASII	TIE	Arg	nea		
	285					290					295					300	
40																	
										•			GCG				2157
	Asp	Phe	Val	Pro	Met	Gly	Val	Leu	Leu	Gln	Asn	Cys	Ala	Ala	Ile	Ile	
					305					310					315		

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

•																		
	CAC	CAC	GGC	GGG	GCC	GGA	ACC	TGG	GCC	ACG	GCA	CTG	CAC	CAC	GGA	ATT	2205	
	His	His	Gly	Gly	Ala	Gly	Thr	Trp	Ala	Thr	Ala	Leu	His	His	Gly	Ile		
				320					325					330				
5	CCG	CAA	ATA	TCA	GTT	GCA	CAT	GAA	TGG	GAT	TGC	ATG	CTA	CGC	GGC	CAG	2253	
	Pro	Gln	Ile	Ser	Val	Ala	His	Glu	Trp	Asp	Cys	Met	Leu	Arg	Gly	Gln		
			335					340					345					
				~	ama		aaa .		3.00		ama	a aa	aaa	G 3 G	an a	CTC.	2203	
7.0					CTG												2301	
10	Gln	350	Ala	GIU	Leu	Gry	355	Gry	116	IYL	Leu	360	PIO	Asp	GIU	Vai		
		330					333					500						
	GAT	GCC	GAC	TCA	TTG	GCG	AGC	GCC	CTC	ACC	CAG	GTG	GTC	GAG	GAC	CCC	2349	
					Leu													
15	365				•	370					375					380		
	ACC	TAC	ACC	GAG	AAC	GCG	GTG	AAG	$\mathtt{CTT}_{}$	CGC	GAG	GAG	GCG	CTG	TCC	GAC	2397	
	Thr	Tyr	Thr	Glu	Asn	Ala	Val	Lys	Leu	Arg	Glu	Glu	Ala	Leu	Ser	Asp		
					385			*		390					395			
20			000	a. a	a. a	3 mg	ama	999	CCA	ama	a a a	~~~	CTI C	7.00	ccc	CCC	2445	
					GAG Glu												2445	
	PIO	TIII	PIO	400	Gru	116	vai	FIO	405	пец	GIU	Giu	шец	410	n. 9	AL 9		
				100					100									
25	CAC	GCC	GGC	TAG	CGGT:	TTC (CGAC	CGAC	AA G	rccgi	rccg	A CAC	CAC	ACCT			2494	
•	His	Ala	Gly															
			415								,							
											•							
	CCG	GAGG(GAG (CAGG												C CGG	2545	
30						•	r Gli	ı Gly			e Ala	a Gli	ı Le		_	p Arg		
						1				5				. 10	J			
	ידידי	тас	CGC	GGC	CGG	GGC	ΔΔG	GAC	ጥልሮ	GCG	GCC	GAG	GCC	GCG	CAG	GTC	2593	
					Arq												2333	
35		-	. 15	2	5			20	- 3 -				25			•		
	GCG	CGG	CTG	GTC	AGA	GAC	CGC	CTG	CCC	TCG	GCT	TCC	TCG	CTG	CTC	GAC	-2641	
	Ala	Arg	Leu	Val	Arg	Asp	Arg	Leu	Pro	Ser	Ala	Ser	Ser	Leu	Leu	Asp		
		30					35					40						
40										 -				~	~			
					ACC												2689	
		ATA	cys	GIY	Thr	_	Thr	HIS	ьeu	arg	_	rne	Ala	Asp	ьeu		• •	
	45					50					55					60		

•										10								
	GAC	GAC	GTG	ACC	GGG	CTG	GAG	CTG	TCG	GCG	GCG	ATG	ATC	GAG	GTC	GCC	2737	
	Asp	Asp	Val	Thr	Gly	Leu	Glu	Leu	Ser	Ala	Ala	Met	Ile	Glu	Val	Ala		
					65					70					75			
5	CGG	CCG	CAG	CTC	GGC	GGC	ATC	CCG	GTG	CTG	CAG	GGC	GAC	ATG	CGC	GAC	2785	
	Arg	Pro	Gln	Leu	Gly	Gly	Ile	Pro	Val	Leu	Gln	Gly	Asp	Met	Arg	Asp		
				80					85					90				•
				GAT													2833	
10	Phe	Ala		Asp	Arg	Glu	Phe		Ala	Val	Thr	Cys		Phe	Ser	Ser		
			95					100					105					
	N M C	666	an a	ATG		CZC	ccc	ccc	CAC	CTC	CAC	CAC	CCC	CTC	CCC	TCC	2881	
				Met													2001	
15	TTE	110		riec	A. g	АЗР	115	ni,u	OLU	LCu	nop	120	ALG	200		001		
. 13		110																
	TTC	GCC	CGC	CAC	CTC	GCC	CCC	GGC	GGC	GTC	GTG	GTG	GTC	GAA	CCG	TGG	2929	
				His														
	125					130					135					140	·	
20																		
	TGG	TTC	CCG	GAG	GAC	TTC	CTC	GAC	GGC	TAC	GTG	GCC	GGT	GAC	GTG	GTG	2977	
	Trp	Phe	Pro	Glu	Asp	Phe	Leu	Asp	Gly	Tyr	Val	Ala	Gly	Asp	Val	Val		
					145					150	,				155			
25				GÁC -													3025	
	Arg	Asp	GIY	Asp	Leu	Thr	TIE	ser		Val	ser	HIS	Ser		Arg	Ala	~	
				160					165					170				
	GGC	GGC	GCG	ACC	CGG	ATG	GAG	ATC	CAC	TGG	GTC	GTG	GCC	GAC	GCG	GTG	3073	
3.0			1	Thr														
	2	,	175		,			180		*			185	-				
	AAC	GGT	CCG	CGG	CAC	CAC	GTG	GAG	CAC	TAC	GAG	ATC	ACG	CTC	TTC	GAG	3121	
	Asn	Gly	Pro	Arg	His	His	Val	Glu	His	Tyr	Glu	Ile	Thr	Ļeu	Phe	Glu		
35		190	•				195					200						
		_														CAG	3 1 69	, , , , ,
	_	Gln	Gln	Tyr	Glu	_		Phe	Thr	Ala		Gly	Cys	Ala	Val			
4.0	205		•			210					215					220		
40	ጥአሮ		GNG	GGC	GGA	CCC	ጥርር	GGA	כפכ	GGG	ጥጥር፤	ጥጥር	GTC	ರ ್ಡಾ	Стс	רפר	3217	
				Gly													321,	
	- 1 -	u			225			1	5	230				1	235	-		
															_			
45	GGA	TGA	.CCCG	TGC	GTTC	GCGT	тт т	CCGT	TCCT	G GC	ACAG	GTGA	TCC	GCTC	CAC		3270	

Gly

	GGGCCCTTTC CCCGCCGTGA CCGGACCCTT ACAGTGA GTG CGG GTC TTG ATC GAC Met Arg Val Leu Ile Asp														25			
											1 5							
5																		
			CGG														33	173
	Asn	Ala	Arg		Gln	Gln	Ala	Glu		Ser	Thr	Thr	Pro		Gly	Glu		
				10					15					20				
10	TCG	ATG	GGT	GAT	CGG	ACC	GGC	GAC	CGG	ACG	ATT	CCG	GAA	TCC	TCG	CAG	34	21
			Gly															
			25					30					35					
											~~~		~~~		222	200	2.4	
<b>1</b> C	ACC Thr		ACG														34	169
12	Thr	40	THE	Arg	Pile	цеа	45	GIY	Asp	GIY		50	<b>F10</b>	1111	ALG	1111		
		- •																
	GCG	GAA	ACC	CAC	GAC	TGG	CTG	ACC	CGC	AAC	GGC	GCC	GAG	CAG	CGG	CTC	35	17
	Ala	Glu	Thr	His	Asp	Trp	Leu	Thr	Arg	Asn	Gly	Ala	Glu	Gln	Arg			
20	55					60					65					70		
	CAG	GTG	GCG	ccc	GTG	CCG	ריייר	AGC	GCC	ATG	GAC	CGC	TGG	TCG	TTC	CAG	3.5	65
			Ala															
	-			<b>J</b>	75					80	-		_		85			
25																		
			GAC														36	513
	Pro	Glu	Asp	_	Arg	Leu	Ala	His	Glu 95	Ser	Gly	Arg	Phe	Phe 100	Ser	Ile		
				90					95					100				
30	GAG	GGC	CTG	CAC	GTG	CGG	ACG	AAC	TTC	GGC	TGG	CGG	CGG	GAC	TGG	ATC	36	561
	Glu	Gly	Leu	His	Val	Arg	Thr	Asn	Phe	Gly	Trp	Arg	Arg	Asp	Trp	Ile		
			105					110					115					
	G A G	000	ATC	. אינויי	cmc	CAC	CCC	CAC	አጥር	ccc	ምምረ	CTC	GGC	СТС	מיזיר	GTC	٦,	709
35	Gln																J.	709
,,,	02	120				0	125			2		130						
														•		-		
			TTC														3.	757
		Glu	Phe	Asp	Gly		Leu	His	Val	Leu		Gln	Ala	Lys	Ala			
40	135					140					145					150		
	CCG	GGC	AAC	ATC	AAC	GCC	GTC	CAG	CŤC	TCC	CCG	ACC	CTG	CAG	GCG	· ACC	31	805
			Asn															
					155					160					165			• •

										20								
	CGC	AGC	AAC	TAC	ACC	GGC	GTC	CAC	CGC	GGC	TCG	AAG	GTC	CGG	TTC	ATC	3	853
					Thr													
	5			170		•			175			4		180				
									1,3					100				
_	GAG	<b>ምአ</b> ር	שיייי	7 7 C	GGC	אכפ	ccc	ccc	אככ		እጥሮ	CTC	GTC	GNC	GTG	CTC	3	901
5					_												3.	301
	GIU	ıyı		ASII	Gly	1111	Arg		ser	Arg	TIE	Leu.		ASP	vaı	beu		
			185					190					195					
	a. a	<b>m</b> aa	G3.G	an a	<b>666</b>	000	maa	mm.c	ama.	~~~	220	666	220	000	330	N TO C	3	040
10					GGC												3.	949
Τ0	Gln		GIU	GIN	GLY	Ата	_	Pne	Leu	Arg	гуs		ASN	Arg	Asn	Met		
		200					205					210						
																	2	005
					TTC												3.	997
		Val	GIu	Val	Phe	_	Asp	Leu	Pro	Glu		Pro	Asn	Pne	Arg	_		
15	215					220					225					230		
					CAG												4	045
	Leu	Thr	Val	Ala	Gln	Leu	Arg	Ala	Met		His	His	Asp	Asn		Val		
					235					240					245			
20																		
					CGC												4.	093
	Asn	Met	Asp		Arg	Thr	Val	Leu		Cys	Val	Pro	Thr		Val	Glu		
				250					255					260				
25	CGG					-											4:	141
	Arg	Asp	_	Ala	Asp	Asp	Val		Ala	Arg	Leu	Pro		GIY	Ser	Phe		•
			265					270					275					
					CTG						•						4	189
30	Gln		Arg	Leu	Leu	His		Phe	Ile	Gly	Ala	•	Thr	Pro	Ala	Asn		
		280					285					290						
														•				
					CTG												4:	237
		Met	Asn	Ser	Leu		Ser	Trp	Ile	Ser		Val	Arg	Ala	Arg.			
35	295		•			300					305			-		310		
																GGG -	4:	285
	Glu	Phe	Val	Gln	Arg	Gly	Arg	Pro	Leu	Pro	Asp	Ile	Glu	Arg	Ser	Gly		
					315					320					325			
40																		
					GAC												4	333
	Trp	Ile	Arg	Arg	Asp	Asp	Gly	Ile	Glu	His	Glu	Glu	Lys	Lys	Tyr	Phe		
				330					335					340				

										21							
	GAC	GTC	TTC	GGC	GTC	ACG	GTG	GCG	ACC	AGC	GAC	CGC	GAG	GTC	AAC	TCG	4381
	Asp	Val	Phe	Gly	Val	Thr	Val	Ala	Thr	Ser	Asp	Arg	Glu	Val	Asn	Ser	
	-		345					350			_		355		•		
5	TGG	ATG	CAG	CCG	CTG	CTC	TCG	CCC	GCC	AAC	AAC	GGC	CTG	CTC	GCC	CTG	4429
	Trp	Met	Gln	Pro	Leu	Leu	Ser	Pro	Ala	Asn	Asn	Gly	Leu	Leu	Ala	Leu	
	_	360					365		•			370					
	CTG	GTC	AAG	GAC	ATC	GGC	GGC	ACG	TTG	CAC	GCG	CTC	GTG	CAG	CTG	CGC	4477
10	Leu	Val	Lys	Asp	Ile	Gly	Gly	Thr	Leu	His	Ala	Leu	Val	Gln	Leu	Arg	
	375	•				380					385					390	
	ACC	GAG	GCG	GGC	GGG	ATG	GAC	GTC	GCC	GAG	CTG	GCG	CCT	ACG	GTG	CAC	4525
	Thr	Glu	Ala	Gly	Gly	Met	Asp	Val	Ala	Glu	Leu	Ala	Pro	Thr	Val	His	
15					395					400					405		
											,						
	TGC	CAG	CCC	GAC	AAC	TAC	GCC	GAC	GCG	CCC	GAG	GAG	TTC	CGA	CCG	GCC	4573
	Cys	Gln	Pro	Asp	Asn	Tyr	Ala	Asp	Ala	Pro	Glu	Glu	Phe	Arg	Pro	Ala	
				410					415		•			420			
20																	
	TAT	GTG	GAC	TAC	GTG	TTG	AAC	GTG	CCG	CGC	TCG	CAG	GTC	CGC	TAC	GAC	4621
	Tyr	Val	Asp	Tyr	Val	Leu	Asn	Val	Pro	Arg	Ser	Gln	Val	Arg	Tyr	Asp	
			425					430		•			435				•
25			CAC														4669
	Ala		His	Ser	Glu	Glu	_	Gly	Arg	Phe	Tyr	_	Asn	GLu	Asn	Arg	
		440					445					450					
				3.00	a. a	G TO C	999	~~~	a. a	mma	a. a	999	3.CM	000	a a m	000	4717
2.0			CTG														4717
30	-	Mec	Leu	TTE	GIU	460	PIO	Ala	Asp	Pile	465	AIA	ser	ALA	AIA	470	
	455					400					403					470	
	GAC	ראכ	CGG	тсс	a ጥር	אככ	ጥጥር	GAC	CAG	<b>ል</b> ፐር	ACC	<b>ד</b> א כ	СТС	רידר	GGG	CAC	4765
			Arg														1.03
35	·····				475					480	-:	-,-			485		
55		*															
	AGC	CAC	TAC	GTC	AAC	ATC	CAG	CTG	CGC	AGC	ATC	ATC	GCG	TGC	GCC	TCG	-4813
			Tyr														
			•	490					495					500			
40																	
	GCC	GTC	TAC	ACC	AGG	ACC	GCC	GGA	TGA	AACG	CGC (	GCTG.	ACCG.	AC C	TGGC	GATCT	4867
	Ala	Val	Tyr	Thr	Arg	Thr	Ala	Gly	•								
			505					510									
													-				
45	TCG	GCGG	CCC	CGAG	GCAT	TC C	TGCA	CACC	C TC	TACG	TGGG	CAG	GCCG.	ACC	GTCG	GGGACC	4927

	GGGAGCGGTT	CTTCGCCCGC	CTGGAGTGGG	CGCTGAACAA	CAACTGGCTG	ACCAACGGCG	4987
	GACCACTGGT	GCGCGAGTTC	GAGGGCCGGG	TCGCCGACCT	GGCGGGTGTC	CGCCACTGCG	5047
10 15 20 25 30 35	TGGCCACCTG	CAACGCGACG	GTCGCGCTGC	AACTGGTGCT	GCGCGCGAGC	GACGTGTCCG	5107
	GCGAGGTCGT	CATGCCTTCG	ATGACGTTCG	CGGCCACCGC	GCACGCGGCG	AGCTGGCTGG	5167
10	GGCTGGAACĆ	GGTGTTCTGC	GACGTGGACC	CCGAGACCGG	CCTGCTCGAC	CCCGAGCACG	5227
	TCGCGTCGCT	GGTGACACCG	CGGACGGGCG	CGATCATCGG	CGTGCACCTG	TGGGGCAGGC	5287
	CCGCTCCGGT	CGAGGCGCTG	GAGAAGATCG	CCGCCGAGCA	CCAGGTCAAA	CTCTTCTTCG	5347
15	ACGCCGCGCA	CGCGCTGGGC	TGCACCGCCG	GCGGGCGGCC	GGTCGGCGCC	TTCGGCAACG	5407
	CCGAGGTGTT	CAGCTTCCAC	GCCACGAAGG	CGGTCACCTC	GTTCGAGGGC	GGCGCCATCG	5467
20	TCACCGACGA	CGGGCTGCTG	GCCGACCGCA	TCCGCGCCAT	GCACAACTTC	GGGATCGCAC	5527
	CGGACAAGCT	GGTGACCGAT	GTCGGCACCA	ACGGCAAGAT	GAGCGAGTGC	GCCGCGGCGA	5587
	TGGGCCTCAC	CTCGCTCGAC	GCCTTCGCCG	AGACCAGGGT	GCACAACCGC	CTCAACCACG	5647
25	CGCTCTACTC	CGACGAGCTC	CGCGACGTGC	GCGGCATATC	CGTGCACGCG	TTCGATCCTG	5707
	GCGAGCAGAA	CAACTACCAG	TACGTGATCA	TCTCGGTGGA	CTCCGCGGCC	ACCGGCATCG	5767
30	ACCGCGACCA	GTTGCAGGCG	ATCCTGCGAG	CGGAGAAGGT	TGTGGCACAA	CCCTACTTCT	5827
	CCCCCGGGTG	CCACCAGATG	CAGCCGTACC	GGACCGAGCC	GCCGCTGCGG	CTGGAGAACA	5887
	CCGAACAGCT	CTCCGACCGG	GTGCTCGCGC	TGCCCACCGG	CCCCGCGGTG	TCCAGCGAGG	5947
35	ACATCCGGCG	GGTGTGCGAC	ATCATCCGGC	TCGCCGCCAC	CAGCGGCGAG	CTGATCAACG	6007
	CGCAATGGGA	CCAGAGGACG	CGCAACGGTT	CGTGACGACC	TGCGCCACAA	GTGCCAGGAG	6067
40	GTTCGCTCCC				CC GCC CAG hr Ala Gln		6115
		1		5	10		
					CGG CGG GC		6163
45	_	a Asp Ala A	20	p var nap	25		

	CGG	GCG	CTG	AGC	TCG.	GAG	GTC	TCC	CGC	GTC	ACC	GGC	GCC	GGT	GAC	GGT	6211	
						Glu												
	_	30					35					40	•					
5						GCC											6259	
	-	Ala	Asp	Val	Gln	Ala	Ala	Arg	Leu	Ala		Leu	Ala	Ala	His			
	45					50					55					60		
	ccc	ccc	כאכ	CCG	ጥጥር	ACG	CCG	CTG	GAG	CAG	ACG	CGT	GCG	CGG	CTC	GGC	6307	
10						Thr												
	<b>-</b> 1				65			•		70					75			
							(											
						TTC											6355	
	Leu	Asp	Arg	Ala	Glu	Phe	Ala	His		Leu	Asp	Leu	Phe		Arg	Ile		
15				80					85					90				
	999	CDC	CTTC	ccc	אככ	GCG	стс	GAG	CAC	CCT	CCG	GCG	GGC	DAG	TAC	TGG	6403	
						Ala												
	1.10	rup	95	0-7				100				•	105	-	-			
20																	,	
	TCC	AAC	ACG	ATC	AAG	CCG	CTG	GAC	GCC	GCA	GGC	GCA	CTG	GAC	GCG	GCG	6451	
	Ser	Asn	Thr	Ile	Lys	Pro	Leu	Asp	Ala	Ala	Gly	Ala	Leu	Asp	Ala	Ala		
		110					115					120						
0.5					aam	GCC	መመረ	000	መልሮ	אככ	CTC	ccc	CTG	TAC	CCC	GGG	6499	
25						Ala											\$ 133	
	125	ı yı	A. g	БуЗ	110	130			-		135	3		-		140		
						CGC											6547	
30	Pro	Thr	Cys	Met	Phe	Arg	Cys	His	Phe	Cys	Val	Arg	Val	Thr		Ala		
					145					150					155		•	
	<b>~~</b>	. ma c		ccc	CCA	TCG	CTC	CCG	GCG	GGC	אאר	GAG	ACG	CTG	GCC	GCG	6595	
						Ser											0220	
35	AL 9	111		160					165					170				
							•											
	ATC	ATC	GAC	GAG	GTG	CCC	ACG	GAC	AAC	CCG	AAG	GCG	ATG	TAC	ATG	TCG	6643	_
	Ile	Ile	Asp	Glu	ı Val	Pro	Thr	Asp	Asn	Pro	Lys	Ala	Met	Tyr	Met	Ser		
			175	•				180					185 ~					
40				. ~-~			י ארכי	• <b>77</b>	רכים	י ככייי	י רייירי			רייים	. ሮጥር	TCG	6691	
																Ser	2071	
	GT }	190		. GIC		, 100	195			7		200						
			-															

•										_							
	CAC	GĊC	GCC	GGG	CGC	GGT	TTC	GAC	CTC	ACC	GTC	TAC	ACC	AAC	GCC	TTC	6739
	His	Ala	Ala	Gly	Arg	Gly	Phe	Asp	Leu	Thr	Val	Tyr	Thr	Asn	Ala	Phe	
	205					210					215					220	
5	GCC	CTC	ACC	GAG	CAG	ACG	CTG	AAC	CGC	CAG	CCC	GGC	CTG	TGG	GAG	CTG	6787
_													Leu				
					225				_	230		_		-	235		
	GGC	GCG	ATC	CGC	ACG	TCC	CTC	TAC	GGG	CTG	AAC	AAC	GAC	GAG	TAC	GAG	6835
10	Gly																
	CLY			240				-1-	245	<del></del>				250	- 1		
	ACG	<b>ACC</b>	ACC	GGC	AAG	CGC	GGC	GCT	TTC	GAA	CGC	GTC	AAG	AAG	AAC	CTG	6883
													Lys				
15	1111		255			5	0-1	260			5		265	-1-			
1.0			233						•								
	CAG	GGC	ייייכי	CTG	CGG	ATG	CGC	GCC	GAG	CGG	GAC	GCG	CCG	ATC	CGG	CTC	6931
													Pro				
	0144	270			•• 5		275			5		280			5		
20		270					2,5					200					
20	GGC	ייייירי	אאכי	CAC	<b>ል</b> ፐር	אירכ	СТС	CCG	GGA	CGG	GCC	GAC	CGG	СТС	ACC	GAC	6979
													Arg		_		
	285	FIIC	A311	1113		290	Lea		<u></u>	9	295		•• 9			300	
	205					200					2,5						
25	CTC	GTC	GAC	ጥጥር	Δ·Τ·C	GCC	GAG	СТС	AAC	GAG	TCC	AGC	CCG	CAA	CGG	CCG	7027
23													Pro				,
	LCu				305					310					315		
					303					520							
	CTG	GAC	ייייכי	GTG	ACG	GTG	CGC	GAG	GAC	TAC	AGC	GGC	CGC	GAC	GAC	GGC	7075
3.0	Leu																
20	Dea	nop	1110	320		142	••••		325	- / -	001	<b>-</b> -7		330		2	
	CGG	CTG	TCG	GAC	TCC	GAG	CGC	AAC	GAG	CTG	CGC	GAG	GGC	CTG	GTG	CGG	7123
																Arg	
35	3		335				5	340					345			-	•
55			555				•										
	TTC	GTC	GAC	TAC	GCC	GCC	GAG	CGG	ACC	CCG	GGC	ATG	CAC	ATC	GAC	CTG	<del>-71</del> 71
													His				
		350	_	- 1			355	J			-	360			_		
40																	
- •	GGC	TAC	GCC	CTG	GAG	AGC	CTG	CGG	CGG	GGT	GTG	GAC	GCC	GAG	CTG	CTG	7219
													Ala				
	365	_				370		ر -	٠٠		375					380	
	505					•											

•										23								
	CGC	ATC	CGG	CCG	GAG	ACG	ATG	CGT	CCC	ACC	GCG	CAC	CCC	CAG	GTC	GCG	7267	
•			Arg															
	Arg	110	*** 3		385			9		390					395			
				•	363			•		390					393			
5			ATC														7315	
	Val	Gln	Ile	Asp	Leu	Leu	Gly	Asp	Val	Tyr	Leu	Tyr	Arg	Glu	Ala	Gly		
				400					405					410				
																•		
	TTC	CCG	GAG	CTG	GAG	GGC	GCC	ACC	CGC	TAC	ATC	GCG	GGC	CGG	GTC	ACC	7363	
10	Phe	Pro	Glu	Leu	Glu	Glv	Ala	Thr	Arq	Tyr	Ile	Ala	Gly	Arq	Val	Thr		
			415			1		420	_	•			425					
			713					120										
		maa	ACC	7.00	ama .	000	ana.	CTC.	CTC	CAC	770	mm/C	CTC	CTC	CAC	7 7 C	7411	
																	7344	
	Pro	Ser	Thr	Ser	Leu	Arg		vaı	vaı	GIU	Asn		vai	Leu	GIU	ASI		
15		430					435					440						
	GAG	GGC	GTG	CAG	CCC	CGC	CCC	GGC	GAC	GAG	TAC	TTC	CTC	GAC	GGC	TTC	7459	
	Glu	Gly	Val	Gln	Pro	Arg	Pro	Gly	Asp	Glu	Tyr	Phe	Leu	Asp	Gly	Phe		
	445					450					455					460		
20																		
	GAC	CAG	TCG	GTG	ACC	GCA	CGG	CTC	AAC	CAG	CTC	GAA	CGA	GAC	ATC	GCC	7507	
	Asp	Gln	Ser	Val	Thr	Ala	Arg	Leu	Asn	Gln	Leu	Glu	Arq	Asp	Ile	Ala		
					465		3			470				-	475			
					10,5													
2 5	CAC	ccc	TGG	CAC	CAC	CNC	ccc	ccc	ጥጥር	CTC	CGC	GGN	NGG	TCA	٨٣٥٥	276	7556	
25														IGAL	10000	JAG	,,,,,	
	Asp	GIŸ	Trp		Asp	HIS	Arg	GIA		Leu	Arg	GIY	Arg			-		
				480					485									
	TTG	CGAG'	TAC (	GTGA(	GCTG	GC G	GTG	GCG	GGC	GGT	TTC	GAG	TTC	ACC	CCC	GAC	7607	
30							Met	Ala	Gly	Gly	Phe	Glu	Phe	Thr	Pro	Asp		
							1				5					10		
														•				
	CCG	AAG	CAG	GAC	CGG	CGG	GGC	CTG	TTC	GTG	TCT	CCG	CTG	CAG	GAC	GAG	7655	
	Pro	Lys	Gln	Asp	Arg	Arg	Gly	Leu	Phe	Val	Ser	Pro	Leu	Gln	Asp	Glu		
35					15					20					25			
	•																	
	GCG	ተተር	GTG	GGC	GCG	GTG	GGC	CÀT	CGG	TTC	CCC	GTC	GCC	CAG	ATG	AAC	7 <del>7</del> 03	_
			Val															
	AIA	FIIC	vai	-		401	y	*****	_	. 110	-10	Val	W.T.G			F1.011		
4.0				30					35					40				
40							~~~	a=-	a=-	~~~		a==	<b>a</b>		. ~ ~			
			GTC						-								7751	
	His	Ile	Val	Ser	Ala	Arg	Gly		Leu	Arg	Gly	Leu		Phe	Thr	Thr		
			45					50					55					

•																		
										TAC								7799
	Thr	Pro	Pro	Gly	Gln	Cys	Lys	Tyr	Val	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Arg	Ala		
		60					65					70						
5	CTC	GAC	GTC	ATC	GTC	GAC	ATC	CGG	GTC	GGC	TCG	CCG	ACG	TTC	GGG	AAG		7847
	Leu	Asp	Val	Ile	Val	Asp	Ile	Arg	Val	Gly	Ser	Pro	Thr	Phe	Gly	Lys		
	75					80					85					90		
	TGG	GAC	GCG	GTG	GAG	ATG	GAC	ACC	GAG	CAC	TTC	CGG	GCG	GTC	TAC	TTC		7895
10	Trp	Asp	Ala	Val	Glu	Met	Asp	Thr	Glu	His	Phe	Arg	Ala	Val	Tyr	Phe		
	*				95					100					105		•	
	CCC	AGG	GGC	ACC	GCG	CAC	GCC	TTC	CTC	GCG	CTT	GAG	GAC	GAC	ACC	CTG		7943
	Pro	Arg	Gly	Thr	Ala	His	Ala	Phe	Leu	Ala	Leu	Glu	Asp	Asp	Thr	Leu		
15				110					115	•				120				
																	•	
	ATG	TCG	TAC	CTG	GTC	AGC	ACG	CCG	TAC	GTG	GCC	GAG	TAC	GAG	CAG	GCG		7991
	Met	Ser	Tyr	Leu	Val	Ser	Thr	Pro	Tyr	Val	Ala	Glu	Tyr	Glu	Gln	Ala		
			125					130					135					
20								·										
	ATC	GAC	CCG	TTC	GAC	CCC	GCG	CTG	GGT	CTG	CCG	TGG	CCC	GCG	GAC	CTG	•	8039
	Ile	Asp	Pro	Phe	Asp	Pro	Ala	Leu	Gly	Leu	Pro	Trp	Pro	Ala	Asp	Leu		
		140					145					150						
25	GAG	GTC	GTG	CTC	TCC	GAC	CGC	GAC	ACG	GTG	GCC	GTG	GAC	CTG	GAG	ACC		8087
	Glu	Val	Val	Leu	Ser	Asp	Arg	Asp	Thr	Val	Ala	Val	Asp	Leu	Glu	Thr		
	155					160					165					170		
	GCC	AGG	CGG	CGA	GGG	ATG	CTG	CCC	GAC	TAC	GCC	GAC	TGC	CTC	GGC	GAG		8135
30	Ala	Arg	Arg	Arg	Gly	Met	Leu	Pro	Asp	Tyr	Ala	Asp	Cys	Leu	Gly	Glu		
					175					180					185			
																	,	
	GAG	CCC	GCC	AGC	ACC	GGC	AGG	TGA	С									8160
	Glu	Pro	Ala	. Ser	Thr	Gly	Arg											
35			•	190	,													

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 7:
- 40 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 322 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé "
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- 45 (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7:

	Met 1	Asn	Gly	Ile	Ser 5	Asp	Ser	Pro	Arg	Gln 10	Leu	Ile	Thr	Leu	Leu 15	Gly
5	Ala	Ser	Gly	Phe 20	Val	Gly	Ser	Ala	Val 25	Leu	Arg	Glu	Leu	Arg 30	Asp	His
	Pro	Val	Arg 35	Leu	Arg	Ala	Val	Ser 40	Arg	Gly	Gly	Ala	Pro 45	Ala	Val	Pro
10	Pro	Gly 50	Ala	Ala	Glu	Val	Glu 55	Asp	Leu	Arg	Ala	Asp 60	Leu	Leu	Glu	Pro
	Gly 65	Arg	Ala	Ala	Ala	Ala 70	Ile	Glu	Asp	Ala	Asp 75	Val	Ile	Val	His	Leu 80
	Val	Ala	His	Ala	Ala 85	Gly	Gly	Ser	Thr	7rp 90	Arg	Ser	Ala	Thr	Ser 95	Asp
20	Pro	Glu	Ala	Glu 100	Arg	Val	Asn	Val	Gly 105	Leu	Met	His	Asp	Leu 110	Val	Gly
	Ala	Leu	His 115	Asp	Arg	Arg	Arg	Ser 120	Thr	Pro	Pro	Val	Leu 125	Leu	Tyr	Ala
25	Ser	Thr 130	Ala	Gln	Ala	Ala	Asn 135	Pro	Ser	Ala	Ala	Ser 140	Arg	Tyr	Ala	Gln
30	Gln 145	Lys	Thr	Glu	Ala	Glu 150	Arg	Ile	Leu	Arg	Lys 155	Ala	Thr	Asp	Glu	Gly 160
	Arg	Val	Arg	Gly	Val 165	Ile	Leu	Arg	Leu	Pro 170	Ala	Val	Tyr	Gly	Gln 175	Ser
35	Gly	Pro	Ser	Gly 180	Pro	Met	Gly	Arg	Gly 185		Val	Ala	Ala	Met 190	Ile	Arg
	Arg	Ala	Leu 195	Ala	Gly	Glu	Pro	Leu 200	Thr	Met	Trp	His	Asp 205	Gly	Gly	Val
40	Arg	Arg 210	_	Leu	Leu	His	Val 215	Glu	Asp	Val	Ala	Thr 220	Ala	Phe	Ala	Ala
	Ala	Leu	Glu	His	His	Asp	Ala	Leu	Ala	Gly	Gly	Thr	Trp	Ala	Leu	Gly

•					*					20						
	Ala	Asp	Arg	Ser	Glu 245	Pro	Leu	Gly	Asp	Ile 250	Phe	Arg	Ala	Val	Ser 255	Gly
5	Ser	Val	Ala	Arg 260	Gln	Thr	Gly	Ser	Pro 265	Ala	Val	Asp	Val	Val 270	Thr	Val
	Pro	Ala	Pro 275	Glu	His	Ala	Glu	Ala 280	Asn	Asp	Phe	Arg	Ser 285	Asp	Asp	Ile
10	Asp	Ser 290	Thr	Glu	Phe	Arg	Ser 295	Arg	Thr	Gly	Trp	Arg 300	Pro	Arg	Val	Ser
15	Leu 305	Thr	Asp	Gly	Ile	Asp 310	Arg	Thr	Val	Ala	Ala 315	Leu	Thr	Pro	Thr	Glu 320
	Glu	His								-	-					
20	(2)					UR LI ISTI					NCE :					
•			(2	A) Lo	ONGU YPE :	EUR: acio	415 de ar	acio	des a	amine						
25			ζ.	ט נט	ONET	GURA	LION		ieai.	r C						
<i>د</i> ب		(ii	) TY	PE D	E MO	LECU.	LE: 1	orote	éine							
		(xi	) DE	SCRI	PTIO	N DE	LA :	SEQU	ENCE							
30	Met 1	Arg	Val	Leu	Leu 5	Thr	Ser	Phe	Ala	His 10	Arg	Thr	His	Phe	Gln 15	Gly
	Leu	Val	Pro	Leu 20		Trp	Ala	Leu	Arg 25	Thŗ	Ala	Gly	His	Asp 30		Arg
35	Val	Ala	· Ala 35		Pro	Ala	Leu	Thr 40	Asp	Ala	Val	Ile	Gly 45	Ala	Gly	Leu
40	Thr	Ala 50		. Pro	Val	Gly	Ser 55	Asp	His	Arg	Leu	Phe 60	Asp	Ile	Val	Pro
± 0	Glu 65		Ala	. Ala	Gln	Val		Arg	Tyr	Ser	Phe 75		Leu	Asp	Phe	Tyr 80
45		Arg	Glu	ı Gln	Glu 85	Leu	His	Ser	Trp	Glu 90		Leu	Leu	Gly	Met 95	Gln

	Glu	Ala	Thr	Ser 100	Arg	Trp	Val	Tyr	Pro 105	Val	Val	Asn	Asn	110	Ser	Phe
5	Val	Ala	Glu 115	Leu	Val	Asp	Phe	Ala 120	Arg	Asp	Trp	Arg	Pro 125	Asp	Leu	Val
	Leu	Trp 130	Glu	Pro	Phe	Thr	Phe 135	Ala	Gly	Ala	Val	Ala 140	Ala	Arg	Ala	Cys
10	Gly 145	Ala	Ala	His	Ala	Arg 150	Leu	Leu	Trp	Gly	Ser 155	Asp	Leu	Thr	Gly	Tyr 160
15	Phe	Arg	Gly	Arg	Phé 165	Gln	Ala	Gln	Arg	Leu 170	Arg	Arg	Pro	Pro	Glu 175	Asp
	Arg	Pro	Asp	Pro 180	Leu	Gly	Thr	Trp	Leu 185	Thr	Glu	Val	Ala	Gly 190	Arg	Phe
20	Gly	Val	Glu 195	Phe	Gly	Glu	Asp	Leu 200	Ala	Val	Gly	Gln	Trp 205	Ser	Val	Asp
	Gln	Leu 210	Pro	Pro	Ser	Phe	Arg 215	Leu	Asp	Thr	Gly	Met 220	Glu	Thr	Val	Val
25	Ala 225	Arg	Thr	Leu	Pro	Tyr 230	Asn	Gly	Ala	Ser	Val 235	Val	Pro	Asp	Trp	Leu 240
30	Lys	Lys	Gly	Ser	Ala 245	Thr	Arg	Arg	Ile	Cys 250	Ile	Thr	Gly	Gly	Phe 255	Ser
50	Gly	Leu	Gly	Leu 260	Ala	Ala	Asp	Ala	Asp 265	Gln	Phe	Ala	_	Thr 270	Leu	Ala
35	Gln		Ala 275	Arg	Phe	Asp	Gly	Glu 280	Ile	Val	Val	Thr	Gly 285	Ser	Gly	Pro
	Asp	Thr 290	Ser	Ala	Val	Pro	Asp 295	Asn	Ile	Arg	Leu	Val 300	Asp	Phe	Val	Pro
40	Met 305	Gly	Val	Leu	Leu	Gln 310	Asn	Суѕ	Ala	Ala	Ile 315	Ile	His	His	Gly	Gly 320
	Ala	Gly	Thr	Trp	Ala 325	Thr	Ala	Leu	His	His	Gly	Ile	Pro	Gln	Ile 335	Ser

Val Ala His Glu Trp Asp Cys Met Leu Arg Gly Gln Gln Thr Ala Glu 345 340 Leu Gly Ala Gly Ile Tyr Leu Arg Pro Asp Glu Val Asp Ala Asp Ser 360 Leu Ala Ser Ala Leu Thr Gln Val Val Glu Asp Pro Thr Tyr Thr Glu 375 370 10 Asn Ala Val Lys Leu Arg Glu Glu Ala Leu Ser Asp Pro Thr Pro Gln 395 390 385 Glu Ile Val Pro Arg Leu Glu Glu Leu Thr Arg Arg His Ala Gly 410 405 15 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 9: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 237 acides aminés 20 (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9: 25 Met Tyr Glu Gly Gly Phe Ala Glu Leu Tyr Asp Arg Phe Tyr Arg Gly 15 5 10 1 30 Arg Gly Lys Asp Tyr Ala Ala Glu Ala Ala Gln Val Ala Arg Leu Val 25 30 20 Arg Asp Arg Leu Pro Ser Ala Ser Ser Leu Leu Asp Val Ala Cys Gly 35 45 35 Thr Gly Thr His Leu Arg Arg Phe Ala Asp Leu Phe Asp Asp Val Thr 50 Gly Leu Glu Leu Ser Ala Ala Met Ile Glu Val Ala Arg Pro Gln Leu 40 65 70 Gly Gly Ile Pro Val Leu Gln Gly Asp Met Arg Asp Phe Ala Leu Asp .85

45 Arg Glu Phe Asp Ala Val Thr Cys Met Phe Ser Ser Ile Gly His Met

105

100

Arg Asp Gly Ala Glu Leu Asp Gln Ala Leu Ala Ser Phe Ala Arg His Leu Ala Pro Gly Gly Val Val Val Glu Pro Trp Trp Phe Pro Glu Asp Phe Leu Asp Gly Tyr Val Ala Gly Asp Val Val Arg Asp Gly Asp 10 Leu Thr Ile Ser Arg Val Ser His Ser Val Arg Ala Gly Gly Ala Thr Arg Met Glu Ile His Trp Val Val Ala Asp Ala Val Asn Gly Pro Arg His His Val Glu His Tyr Glu Ile Thr Leu Phe Glu Arg Gln Gln Tyr Glu Lys Ala Phe Thr Ala Ala Gly Cys Ala Val Gln Tyr Leu Glu Gly Gly Pro Ser Gly Arg Gly Leu Phe Val Gly Val Arg Gly (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 10: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 510 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10: Met Arg Val Leu Ile Asp Asn Ala Arg Arg Gln Gln Ala Glu Pro Ser Thr Thr Pro Gln Gly Glu Ser Met Gly Asp Arg Thr Gly Asp Arg Thr Ile Pro Glu Ser Ser Gln Thr Ala Thr Arg Phe Leu Leu Gly Asp Gly 45 Gly Ile Pro Thr Ala Thr Ala Glu Thr His Asp Trp Leu Thr Arg Asn

	Gly 65	Ala	Glu	Gln	Arg	Leu 70	Glu	Val	Ala	Arg	Val 75	Pro	Phe	Ser	Ala	Met 80
5	Asp	Arg	Trp	Ser	Phe 85	Gln	Pro	Glu	Asp	Gly 90	Arg	Leu	Ala	His	Glu 95	Ser
	Gly	Arg	Phe	Phe 100	Ser	Ile	Glu	Gly	Leu 105	His	Val	Arg	Thr	Asn 110	Phe	Gly
10	Trp	Arg	Arg	Asp	Trp	Ile	Gln	Pro 120	Ile	Ile	Val	Gln	Pro 125	Glu	Ile	Gly
15	Phe	Leu 130	Gly	Leu	Ilė	Val	Lys 135	Glu	Phe	Asp	Gly	Val 140	Leu	His	Val	Leu
	Ala 145	Gln	Ala	Lys	Ala	Glu 150	Pro	Gly	Asn	Ile	Asn 155	Ala	Val	Gln	Leu	Ser 160
20	Pro	Thr	Leu	Gln	Ala 165	Thr	Arg	Ser	Asn	Туr 170	Thr	Gly	Val	His	Arg 175	Gly
	Ser	Lys	Val	Arg 180	Phe	Ile	Glu	Tyr	Phe 185	Asn	Gly	Thr	Arg	Pro 190	Ser	Arg
25	Ile	Leu	Val 195	Asp	Val	Leu	Gln	Ser 200	Glu	Gln	Gly	Ala	Trp 205	Phe	Leu	Arg
30	Lys	Arg 210	Asn	Arg	Asn	Met	Val 215	Val	Glu	Val	Phe	Asp 220	Asp	Leu	Pro	Glu
	His 225	Pro	Asn	Phe	Arg	Trp 230	Leu	Thr	Val	Ala	Gln 235	Leu	Arg	Ala	Met	Leu 240
35	His	His	Asp	Asn	Val 245	Val	Asn	Met	Asp	Leu 250	Arg	Thr	Val	Leu	Ala 255	Cys
	Val	Pro	Thr	Ala 260	Val	Glu	Arg	Asp	Arg 265	Ala	Asp	Asp	Val	Leu 270	Ala	Arg
40	Leu	Pro	Glu 275	Gly	Ser	Phe	Gln	Ala 280	Arg	Leu	Leu	His	Ser 285	Phe	Ile	Gly
	Ala	Gly 290	Thr	Pro	Ala	Asn	Asn 295	Met	Asn	Ser	Leu	Leu 300	Ser	Trp	Ile	Ser

33

	Asp 305	Val	Arg	Ala	Arg	Arg 310	Glu	Phe	Val	Gln	Arg 315	Gly	Arg	Pro	Leu	Pro 320
5	Asp	Ile	Glu	Arg	Ser 325	Gly	Trp	Ile	Arg	Arg 330	Asp	Asp	Gly	Ile	Glu 335	His
	Glu	Glu	Lys	Lys 340	Tyr .	Phe	Asp	Val	Phe 345	Gly	Val	Thr	Val	Ala 350	Thr	Ser
10	Asp	Arg	Glu 355	Val	Asn	Ser	Trp	Met 360	Gln	Pro	Leu	Leu	Ser 365	Pro	Ala	Asn
15	Asn	Gly 370	Leu	Leu	Ala	Leu	Leu 375	Val	Lys	Asp	Ile	Gly 380	Gly	Thr	Leu	His
13	Ala 385	Leu	Val	Gln	Leu _.	Arg 390	Thr	Glu	Ala	ĞĮĀ	Gly 395	Met	Asp	Val	Ala	Glu 400
20	Leu	Ala	Pro	Thr	Val 405		Cys	Gln	Pro	Asp 410	Asn	Tyr	Ala	Asp	Ala 415	Pro
	Glu	Glu	Phe	Arg 420	Pro	Ala	Tyr	Val	Asp 425	Tyr	Val	Leu	Asn	Val 430	Pro	Arg
25	Ser	Gln	Val 435	Arg	Tyr	Asp	Ala	Trp 440	His	Ser	Glu	Glu	Gly 445	Gly	Arg	Phe
30	Tyr	Arg 450	Asn	Glu	Asn	Arg	Tyr 455	Met	Leu	Ile	Glu	Val 460	Pro	Ala	Asp	Phe
	Asp 465		Ser	Ala	Ala [.]	Pro 470	Asp	His	Arg	Trp	Met 475	Thr	Phe	Asp	Gln	Ile 480
35	Thr	Tyr		Leu	Gly 485	His	Ser	His	Tyr	Val 490	Asn	Ile	Ğln	Leu	Arg 495	Ser
	Ile	Ile	Ala	Cys 500	Ala	Ser	Ala	Val	Tyr 505	Thr	Arg	Thr	Ala	Gly 510		

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 11:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 489 acides aminés
- 45 (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire

- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11:

Met Asn Thr Thr Arg Thr Ala Thr Ala Gln Glu Ala Gly Val Ala Asp
5 1 5 10 15

Ala Ala Arg Pro Asp Val Asp Arg Ala Val Val Arg Ala Leu Ser
20 25 30

10 Ser Glu Val Ser Arg Val Thr Gly Ala Gly Asp Gly Asp Ala Asp Val
35 40 45

Gln Ala Ala Arg Leu Ala Asp Leu Ala Ala His Tyr Gly Ala His Pro 50 55 60

Phe Thr Pro Leu Glu Gln Thr Arg Ala Arg Leu Gly Leu Asp Arg Ala
65 70 75 80

Glu Phe Ala His Leu Leu Asp Leu Phe Gly Arg Ile Pro Asp Leu Gly
20 85 90 95

Thr Ala Val Glu His Gly Pro Ala Gly Lys Tyr Trp Ser Asn Thr Ile 100 105 110

25 Lys Pro Leu Asp Ala Ala Gly Ala Leu Asp Ala Ala Val Tyr Arg Lys 115 120 125

Pro Ala Phe Pro Tyr Ser Val Gly Leu Tyr Pro Gly Pro Thr Cys Met 130 135 140

Phe Arg Cys His Phe Cys Val Arg Val Thr Gly Ala Arg Tyr Glu Ala 145 150 155 160

Ala Ser Val Pro Ala Gly Asn Glu Thr Leu Ala Ala Ile Ile Asp Glu
35 . 165 170 175

Val Pro Thr Asp Asn Pro Lys Ala Met Tyr Met Ser Gly Gly Leu Glu
180 185 190

40 Pro Leu Thr Asn Pro Gly Leu Gly Glu Leu Val Ser His Ala Ala Gly
195 200 205

Arg Gly Phe Asp Leu Thr Val Tyr Thr Asn Ala Phe Ala Leu Thr Glu 210 225 220

	Gln 225	Thr	Leu	Asn	Arg	Gln 230	Pro	Gly	Leu	Trp	Glu 235	Leu	Gly	Ala	Ile	Arg 240
5	Thr	Ser	Leu	Tyr	Gly 245	Leu	Asn	Asn	Asp	Glu 250	Tyr	Glu	Thr	Thr	Thr 255	Gly
10	Lys	Arg	Gly	Ala 260	Phe	Glu	Arg	Val	Lys 265	Lys	Asn	Leu	Gln	Gly 270	Phe	Leu
	Arg	Met	Arg 275	Ala	Glu	Arg	Asp	Ala 280	Pro	Ile	Arg	Leu	Gly 285	Phe	Asn	His
15	Ile	Ile 290	Leu	Pro	Gly	Arg	Ala 295	Asp	Arg	Leu	Thr	Asp 300	Leu	Val	Asp	Phe
	Ile 305	Ala	Glu	Leu	Asn	Glu 310	Ser	Ser	Pro	Gln	Arg 315	Pro	Leu	Asp	Phe	Val 320
20	Thr	Val	Arg	Glu	Asp 325	Tyr	Ser	Gly	Arg	Asp 330	Asp	Gly	Arg	Leu	Ser 335	Asp
25	Ser	Glu	Arg	Asn 340	Glu	Leu	Arg	Glu	Gly 345	Leu	Val	Arg	Phe	Val 350	Asp	Tyr
	Ala	Ala	Glu 355	Arg	Thr	Pro	Gly	Met. 360	His	Ile	Asp	Leu	Gly 365	Tyr	Ala	Leu
30	Glu	Ser 370	Leu	Arg	Arg	Gly	Val 375	Asp	Ala	Glu	Leu	Leu 380	Arg	Ile	Arg	Pro
	Glu 385	Thr	Met	Arg	Pro	Thr 390	Ala	His	Pro	Gln	Val 395	Ala	Val	Gln	Ile	Asp 400
35	Leu	Leu	.Gly	Asp	Val 405	Tyr	Leu	Tyr	Arg	Glu 410	Ala	Gly	Phe	Pro	Glu 415	Leu
40	Glu	Gly	Ala	Thr 420	Arg	Tyr	Ile	Ala	Gly 425	Arg	Val	Thr	Pro	Ser 430	Thr	Ser
	Leu ,	Arg	Glu 435	Val	Val	Glu	Asn	Phe 440	Val	Leu	Glu	Asn	Glu 445	Gly	Val	Gln
45	Pro	Arg 450		Gly	Asp	Glu	Tyr 455	Phe	Leu	Asp	Gly	Phe 460	Asp	Gln	Ser	Val

36

Thr Ala Arg Leu Asn Gln Leu Glu Arg Asp Ile Ala Asp Gly Trp Glu 465 470 475 480

Asp His Arg Gly Phe Leu Arg Gly Arg 5 485

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 12:
- 10 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 193 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- 15 (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:

Met Ala Gly Gly Phe Glu Phe Thr Pro Asp Pro Lys Gln Asp Arg Arg

1 5 10 15

20

Gly Leu Phe Val Ser Pro Leu Gln Asp Glu Ala Phe Val Gly Ala Val
20 25 30

Gly His Arg Phe Pro Val Ala Gln Met Asn His Ile Val Ser Ala Arg
25 35 40 45

Gly Val Leu Arg Gly Leu His Phe Thr Thr Thr Pro Pro Gly Gln Cys
50 55 60

30 Lys Tyr Val Tyr Cys Ala Arg Gly Arg Ala Leu Asp Val Ile Val Asp 65 70 75 80

Ile Arg Val Gly Ser Pro Thr Phe Gly Lys Trp Asp Ala Val Glu Met 85 90 95

35

Asp Thr Glu His Phe Arg Ala Val Tyr Phe Pro Arg Gly Thr Ala His 100 105 110

Ala Phe Leu Ala Leu Glu Asp Asp Thr Leu Met Ser Tyr Leu Val Ser 40 115 120 125

Thr Pro Tyr Val Ala Glu Tyr Glu Gln Ala Ile Asp Pro Phe Asp Pro 130 135 140

45 Ala Leu Gly Leu Pro Trp Pro Ala Asp Leu Glu Val Val Leu Ser Asp 145 150 155 160

37

Arg Asp Thr Val Ala Val Asp Leu Glu Thr Ala Arg Arg Arg Gly Met 165 170 175

Leu Pro Asp Tyr Ala Asp Cys Leu Gly Glu Glu Pro Ala Ser Thr Gly
5 180 185 190

Arg

- 10 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 13:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 1206 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
- 15 (C) NOMBRE DE BRINS: double
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- 20 (vi) ORIGINE:
  - (A) ORGANISME: Saccharopolyspora erythraea
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
- 25 (B) EMPLACEMENT:1..1203
  - (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la biosynthese de la desosamine" /gene= "eryCIV" /note= "SEQ ID NO 6 DE 4837 A 6039"

30

- (ix) CARACTERISTIQUE:
  - (A) NOM/CLE: mat_peptide
  - (B) EMPLACEMENT: 1

35

- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13:
- ATG AAA CGC GCG CTG ACC GAC CTG GCG ATC TTC GGC GGC CCC GAG GCA

  Met Lys Arg Ala Leu Thr Asp Leu Ala Ile Phe Gly Gly Pro Glu Ala

  40 1 5 10 15
  - TTC CTG CAC ACC CTC TAC GTG GGC AGG CCG ACC GTC GGG GAC CGG GAG

    Phe Leu His Thr Leu Tyr Val Gly Arg Pro Thr Val Gly Asp Arg Glu

    20 25 30

•										50								
	CGG	TTC	TTC	GCC	CGC	CTG	GAG	TGG	GCG	CTG	AAC	AAC	AAC	TGG	CTG	ACC	144	
													Asn			_ ()		
	**** 9	1	35		5			40					45					
			33					40					4.5					
_			<b>CC3</b>		ama	C TO C	000	an a	mma	C 7 C	CCC	000	CTC	ccc	C N C	CTC	102	
5													GTC				192	
	Asn	_	GLY	Pro	Leu	vaı		GIU	Pne	GIU	GIY		Val	Ala	Asp	Leu		
		50					55					60						
													ACG				240	
10	Ala	Gly	Val	Arg	His	Cys	Val	Ala	Thr	Cys	Asn	Ala	Thr	Val	Ala	Leu		
	65					70					75					80		
	CAA	CTG	GTG	CTG	CGC	GCG	AGC	GAC	GTG	TCC	GGC	GAG	GTC	GTC	ATG	CCT	288	
	Gln	Leu	Val	Leu	Arg	Ala	Ser	Asp	Val	Ser.	Gly	Glu	Val	Val	Met	Pro		
15					85				•	90					95			
						•												
	TCG	ATG	ACG	TTC	GCG	GCC	ACC	GCG	CAC	GCG	GCG	AGC	TGG	CTG	GGG	CTG	336	
	Ser	Met	Thr	Phe	Ala	Ala	Thr	Ala	His	Ala	Ala	Ser	Trp	Leu	Gly	Leu		
				100					105					110				
20																		
	AAĐ	CCG	GTG	TTC	TGC	GAC	GTG	GAC	CCC	GAG	ACC	GGC	CTG	CTC	GAC	CCC	384	
													Leu					
	GIU	110	115	1110	Cyb	1105	• • • •	120		0_0			125		<u>-</u> -			
			117															
2 5	ana	C 3 C	ama	CCC	TICC	, CITIC	СТС	ת יים ת	ccc	ccc	N C C	ccc	GCG	አ ፕ	אידיר	GGC	432	
25																	452	
	GIU		vai	ALA	ser	Leu		TIII.	PIU	Arg	1111		Ala	116	116	Gry		
		130					135					140						
								~~=	~~~			~~~	ama	a.a		3 m.c	400	
													CTG	_		_	480	
30	Val	His	Leu	Trp	Gly	_	Pro	Ala	Pro	Val		Ala	Leu	Glu	Lys			
	145					150					155					160		
	GCC	GCC	GAG	CAC	CAG	GTC	AAA	CTC	TTC	TTC	GAC	GCC	GCG	CAC	GCG	CTG	528	
	Ala	Ala	Glu	His	Gln	Val	Lys	Leu	Phe	Phe	Asp	Ala	Ala	His	Ala	Leu		
35			•		165	•				170				-	175			
	GGC	TGC	ACC	GCC	GGC	GGG	CGG	CCG	GTC	GGC	GCC	TTC	GGC	AAC	GCC	GAG	 .5-7-6	
	Gly	Cys	Thr	Ala	Gly	Gly	Arg	Pro	Val	Gly	Ala	Phe	Gly	Asn	Ala	Glu		
		_		180					185					190				
40						ė				,				•				
	GTG	TTC	AGC	TTC	CAC	GCC	ACG	AAG	GCG	GTC	ACC	TCG	TTC	GAG	GGC	GGC	624	
													Phe					
			195					200		_			205		•	-		

	GCC	ATC	GTC	ACC	GAC	GAC	GGG	CTG	CTG	GCC	GAC	CGC	ATC	CGC	GCC	ATG	672
	_												Ile				
		210			<u>-</u> -		215					220		5			
		210					213					220					
_	-		mma	ccc	3 m/a	CCN	000	a.a	7 7 C	CTC.	ama	N.C.C	C A m	CTC	CCC	N.C.C	720
5	CAC																720
		Asn	Pne	GIY	тте		Pro	Asp	гуs	Leu		Thr	Asp	vaı	GIY		
	225					230					235					240	
	AAC	GGC	AAG	ATG	AGC	GAG	TGC	GCC	GCG	GCG	ATG	GGC	CTC	ACC	TCG	CTC	768
10	Asn	Gly	Lys	Met	Ser	Glu	Cys	Ala	Ala	Ala	Met	Gly	Leu	Thr	Ser	Leu	
					245					250					255		•
	GAC	GCC	TTC	GCC	GAG	ACC	AGG	GTG	CAC	AAC	CGC	CTC	AAC	CAC	GCG	CTC	816
	Asp	Ala	Phe	Ala	Glu	Thr	Arg	Val	His	Asn	Arg	Leu	Asn	His	Ala	Leu	
15	-			260			_		265					270			
	ጥልሮ	TCC	GAC	GAG	CTC	CGC	GAC	GTG	CGC	GGC	מדמ	TCC	GTG	CAC	GCG	ттс	864
													Val		_	_	
	IYL	Ser	_	GIU	Leu	Arg	ASP		ALG	Gry	116	261		1113	ALG	FIIC	
	•		275					280					285				
20																	2.7.0
													ATC				912
	Asp	Pro	Gly	Glu	Gln	Asn	Asn	Tyr	Gln	Tyr	Val	Ile	Ile	Ser	Val	Asp	
		290					295				,	300					
25	TCC																960
	Ser	Ala	Ala	Thr	Gly	Ile	Asp	Arg	qzA	Gln	Leu	Gln	Ala	Ile	Leu	Arg	
	305					310					315					320	
								•									
	GCG	GAG	AAG	GTT	GTG	GCA	CAA	CCC	TAC	TTC	TCC	CCC	GGG	TGC	CAC	CAG	1008
30	Ala	Glu	Lys	Val	Val	Ala	Gln	Pro	Tyr	Phe	Ser	Pro	Gly	Cys	His	Gln	
					325					330					335		
	ATG	CAG	CCG	TAC	CGG	ACC	GAG	CCG	CCG	CTG	CGG	CTG	GAG	AAC	ACC	GAA	1056
	Met	Gln	Pro	Tvr	Arg	Thr	Glu	Pro	Pro	Leu	Arg	Leu	Glu	Asn	Thr	Glu	
35				340	5				345		5			350			
33				510					J 1 J								
	CNG	כיייכ	<b>שרכ</b>	GNC	רפפ	GTG	רידיר	GCG	רייני	רככ	ACC	GGC	CCC	GCG	GTG	TCC	-1-1-04
						•											
	GTII	ьeu		Asp	ALG	val	rea			FIO	THE	GTÅ	Pro	MIG	vaı	261	
4.0			355					360	••				365				
40													<u>.</u>				
													CTC				1152
	Ser	Glu	Asp	Ile	Arg	Arg	Val	Cys	Asp	Ile	Ile	Arg	Leu	Ala	Ala	Thr	
		370					375					380					

AGC GGC GAG CTG ATC AAC GCG CAA TGG GAC CAG AGG ACG CGC AAC GGT 1200 Ser Gly Glu Leu Ile Asn Ala Gln Trp Asp Gln Arg Thr Arg Asn Gly 390 385 395 5 TCG TGA 1206 Ser (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 14: 10 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 401 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire 15 (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14: Met Lys Arg Ala Leu Thr Asp Leu Ala Ile Phe Gly Gly Pro Glu Ala 1 20 Phe Leu His Thr Leu Tyr Val Gly Arg Pro Thr Val Gly Asp Arg Glu 20 Arg Phe Phe Ala Arg Leu Glu Trp Ala Leu Asn Asn Asn Trp Leu Thr 25 35 40 Asn Gly Gly Pro Leu Val Arg Glu Phe Glu Gly Arg Val Ala Asp Leu 50 55 30 Ala Gly Val Arg His Cys Val Ala Thr Cys Asn Ala Thr Val Ala Leu 70 75 65 Gln Leu Val Leu Arg Ala Ser Asp Val Ser Gly Glu Val Val Met Pro 85 90 Ser Met Thr Phe Ala Ala Thr Ala His Ala Ala Ser Trp Leu Gly Leu 100 105 110 Glu Pro Val Phe Cys Asp Val Asp Pro Glu Thr Gly Leu Leu Asp Pro 40 115 120 Glu His Val Ala Ser Leu Val Thr Pro Arg Thr Gly Ala Ile Ile Gly

135

150

45 Val His Leu Trp Gly Arg Pro Ala Pro Val Glu Ala Leu Glu Lys Ile

155

160

130

PCT/FR98/01593 WO 99/05283

	Ala	Ala	Glu	His	Gln 165	Val	Lys	Leu	Phe	Phe 170	Asp	Ala	Ala	His	Ala 175	Leu
5	Gly	Cys	Thr	Ala 180	Gly	Gly	Arg	Pro	Val 185	Gly	Ala	Phe	Gly	Asn 190	Ala	Glu

Val Phe Ser Phe His Ala Thr Lys Ala Val Thr Ser Phe Glu Gly Gly 

10 Ala Ile Val Thr Asp Asp Gly Leu Leu Ala Asp Arg Ile Arg Ala Met 

His Asn Phe Gly Ile Ala Pro Asp Lys Leu Val Thr Asp Val Gly Thr 

Asn Gly Lys Met Ser Glu Cys Ala Ala Ala Met Gly Leu Thr Ser Leu 

Asp Ala Phe Ala Glu Thr Arg Val His Asn Arg Leu Asn His Ala Leu 

Tyr Ser Asp Glu Leu Arg Asp Val Arg Gly Ile Ser Val His Ala Phe 

25 Asp Pro Gly Glu Gln Asn Asn Tyr Gln Tyr Val Ile Ile Ser Val Asp 

Ser Ala Ala Thr Gly Ile Asp Arg Asp Gln Leu Gln Ala Ile Leu Arg 

Ala Glu Lys Val Val Ala Gln Pro Tyr Phe Ser Pro Gly Cys His Gln 325 330

Met Gln Pro Tyr Arg Thr Glu Pro Pro Leu Arg Leu Glu Asn Thr Glu . 340 

Gln Leu Ser Asp Arg Val Leu Ala Leu Pro Thr Gly Pro Ala Val Ser 

40 Ser Glu Asp Ile Arg Arg Val Cys Asp Ile Ile Arg Leu Ala Ala Thr 

Ser Gly Glu Leu Ile Asn Ala Gln Trp Asp Gln Arg Thr Arg Asn Gly 400. 

Ser

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 15:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
- (A) LONGUEUR: 6093 paires de bases
  - (B) TYPE: nucléotide
  - (C) NOMBRE DE BRINS: double
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- 10 (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (vi) ORIGINE:
    - (A) ORGANISME: Streptomyces antibioticus
- 15 (ix) CARACTERISTIQUE:
  - (A) NOM/CLE: CDS
  - (B) EMPLACEMENT: 184..1386
  - (D) AUTRES INFORMATIONS:/gene= "oleP1"
- 20 (ix) CARACTERISTIQUE:
  - (A) NOM/CLE: CDS
  - (B) EMPLACEMENT:1437..2714
  - (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "glycosylation de 8,8a-desoxyoleandolide"
- 25 /gene= "oleG1" /transl_except= (pos: 1437 .. 1439, aa: Met)
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
- 30 (B) EMPLACEMENT:2722..3999
  - (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "glycosylation de 8,8a-desoxyoleandolide" /gene= "oleG2"
- 35 (ix) CARACTERISTIQUE:
  - (A) NOM/CLE: CDS
  - (B) EMPLACEMENT: 4810..5967
  - (D) AUTRES INFORMATIONS:/gene= "oleY"
- 40 (ix) CARACTERISTIQUE:
  - (A) NOM/CLE: mat_peptide
  - (B) EMPLACEMENT: 184
- 45 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 15:

	GCÁT	rgcc	CCG (	CTTTC	CTC	cc co	CTCTC	CGAP	CGG	CATCO	SACG	ACCO	GAT	CCC (	CCTC	AGGGAC		60
	CGGT	rgaa(	GGA (	GCGT	TTGC	CA CI	CATO	CAGG	aca	ATGC	AAGG	CGT	ACAGO	CCC (	GAACO	CAGCCA		120
5	GTGT	CGA	ACA (	CGCGC	GCGGI	AC GO	CAGCI	CGAF	CAC	BAGCO	BAAC	GGCC	GCACO	GA Z	AGCC	ECCCAG		180
10	GAG			GAC Asp														228
10				GTC Val														276
15				GAG Glu 35									_	_				324
20				CTG Leu														372
25				GGG Gly														420
				TGG Trp														468
30				GGG Gly												Ala		516
35				CGG Arg	Glu												- 200	564
40				CGC Arg	CCG													612
45			Pŗc	GAC Asp														660

•																		
	CCG	GTC	GAG	GTG	CTG	GCG	CGG	ATC	TGG	GGC	GTC	CCG	GAG	GAG	GAC	CGC		708
							Arg											
	160					165					170					175		
•																		
5	GCC	CGG	TTC	GGG	CGT	GAC	TGC	CGG	GCG	CTC	GCT	CCC	GCG	CTG	GAC	AGC		756 ·
							Cys											
	7124	**** 5		2	180		- 4	_		185					190			
	CTC	CTG	TGT	CCC	CAG	CAG	TTG	GCG	CTG	AGC	AAG	GAC	ATG	GCG	TCC	GCC		804
10							Leu											
			-2 -	195					200		_	_		205				
	CTG	GAG	GAC	CTG	CGT	CTC	CTC	TTC	GAC	GGC	CTC	GAC	GCG	ACG	CCG	CGC		852
							Leu											
15			210					215	-	•			220					•
10																		
	CTC	GCC	GGC	CCC	GCC	GAC	GGT	GAC	GGA	ACG	GCC	GTG	GCC	ATG	CTC	ACC		900
							Ģly											
		225	<b>-</b> -1			-	230	-	•			235						
20																		
20	GTT	CTG	CTC	TGC	ACG	GAG	CCG	GTG	ACC	ACG	GCG	ATC	GGG	AAC	ACC	GTG		948
							Pro											
	240					245					250					255		
25	CTC	GGG	CTC	CTT	CCC	GGG	CAG	TGG	ccc	GTG	CCC	TGC	ACC	GGC	CGG	GTG		996
							Gln										*	
		•			260					265				•	270			
	GCT	GCC	GGG	CAG	GTT	GCC	GGG	CAG	GCG	CTG	CAC	CGG	GCG	GTG	TCG	TAC	1	.044
30	Ala	Ala	Gly	Gln	Val	Ala	Gly	Gln	Ala	Leu	His	Arg	Ala	Val	Ser	Tyr		
			_	275					280					285				
														,				
	CGT	ATC	GCG	ACG	CGG	TTC	GCC	CGG	GAG	GAC	CTG	GAG	TTG	GCG	GGC	TGC	1	1092
	Arg	Ile	Ala	Thr	Arg	Phe	Ala	Arg	Glu	Asp	Leu	Glu	Leu	Ala	Gly	Cys		
35	_		290	1				295	i				300					
	GAG	GTO	: AAG	TCC	GGI	GAC	GAG	GTG	GTO	GTC	CTG	GCC	GGA	GCG	ATC	GGC		L140
	Glu	. Val	. Lys	Ser	Gly	Asp	Glu	Val	. Val	. Val	Leu	Ala	Gly	Ala	Ile	Gly		
		305	5				310	)				315	;					
40																		
	CGG	AA G	GGA	A CCG	TCC	GCI	A GCC	GCC	ccc	CCI	GCC	CCA	CCC	GGC	CCF	GCG	=	1188
	Arg	J Ası	ı Gly	/ Pro	Ser	Ala	a Ala	Ala	a Pro	Pro	Ala	Pro	Pro	Gly	/ Pro	Ala		
	. 320		_			325					330					335		

										45								
	GCC	CCG	CCC	GCC	CCG	TCG	GTC	TTC	GGT	GCC	GCC	GCC	TTC	GAG	AAC	GCG		1236
	Ala	Pro	Pro	Ala	Pro	Ser	Val	Phe	Gly	Ala	Ala	Ala	Phe	Glu	Asn	Ala	•	
					340					345					350			
5	CTG	GCC	GAA	CCC	CTC	GTC	CGG	GCT	GTG	ACG	GGA	GCG	GCC	CTC	CAG	GCC		1284
	Leu	Ala	Glu	Pro	Leu	Val	Arg	Ala	Val	Thr	Gly	Ala	Ala	Leu	Gln	Ala		
				355					360					365				
											•							
				GGG														1332
10	Leu	Ala		Gly	Pro	Pro	Arg		Thr	Ala	Ala	Gly		Val	Val	Arg		
			370					375					380					
	ccc	ccc	ССТ	TCC	CCT	GTC	GTC	ccc	GGG	CTC	CAC	ccc	CCT	ccc	CTC	acc		1380
				Ser														1300
15	<b></b> 9	385	•	001	110	• • • •	390	CII	CI,		*****	395	7120	110	•41	niu		
	GCC.	GCA	TGAG	CAT	CGC (	STCGA	AACGO	C GC	CGCGC	CTCGC	CCC	cccc	CCG	GCC	CCTGC	CGC		1436
	Ala	Ala																
	400	,																
20																		
	GTG	ATG	ATG	ACC	ACC	TTC	GCG	GCC	AAC	ACG	CAC	TTC	CAG	CCG	CTG	GTT		1484
	Met	Met	Met	Thr	Thr	Phe	Ala	Ala	Asn	Thr	His	Phe	Gln	Pro	Leu	Val		
	1				5					10					15			
0.5						~~~												
25				TGG														1532
	Pro	Leu	ALA	Trp 20	Ala	Leu	Arg	Inr	25	Gry	HIS	GIU	vaı	30	vai	vaı		
				20					2,5					50		*		
	AGC	CAG	CCC	TCG	CTG	AGC	GAC	GTG	GTG	ACG	CAG	GCG	GGG	CTC	ACC	TCG		1580
30				Ser														
			35				_	40					45					
	GTC	CCG	GTG	GGC	ACC	GAG	GCT	CCG	GTC	GAG	CAG	TTC	GCG	GCG	ACC	TGG		1628
	Val	Pro	Val	Gly	Thr	Glu	Ala	Pro	Val	Glu	Gln	Phe	Ala	Ala	Thr	Trp		
35		50	•				55					60						
				GCC														-1676
	_	Asp	Asp	Ala	Tyr		Gly	Val	Asn	Ser		Asp	Phe	Thr	Gly			
4.0	65		•			70					75					80		
40	~~~	ccc	CCC	CEC	TTCC	אככ	Tree	ccc	መጽ ጣ	CTC	ama	ccc	አመረግ	CAC	700	N CC		1704
				CTG Leu														1724
	Asp	FIO	GTÅ	Ten	85	1111	тъ	FIO	тУт	90	neu	сту	ne c	GIU	95	MEC		
										20					ر ر			

										40								
	CTG	GTG	CCG	GCC	TTC	TAC	GAG	TTG	CTG	AAC	AAC	GAG	TCC	TTC	GTG	GAC	1772	
	Leu	Val	Pro	Ala	Phe	Tyr	Glu	Leu	Leu	Asn	Asn	Glu	Ser	Phe	Val	Asp		
				100					105					110				
5	GGC	GTA	GTC	GAG	TTC	GCC	CGT	GAC	TGG	CGG	CCC	GAC	CTG	GTG	ATC	TGG	1820	
	Gly	Val	Val	Glu	Phe	Ala	Arg	Asp	Trp	Arg	Pro	Asp	Leu	Val	Ile	Trp		
			115					120					125					
																000	1060	
10						•		GCG									1868	
10	GIU	130	ьеu	1111	Pile	Ala	135	Ala	Val	ALG	AIG	140	Vai	IIII	Gry	AIG		
		130					133					140						
	GCC	CAC	GCC	CGG	CTG	CCG	TGG	ĠGG	CAG	GAG	ATC	ACC	CTG	CGC	GGG	CGG	1916	
	Ala	His	Ala	Arg	Leu	Pro	Trp	Gly	Gln	Glu	Ile	Thr	Leu	Arg	Gly	Arg		
15	145			_		150	_				155					160		
	CAG	GCG	TTC	CTC	GCC	GAG	CGT	GCC	CTG	CAA	CCG	TTC	GAG	CAC	CGG	GAG	1964	
	Gln	Ala	Phe	Leu	Ala	Glu	Arg	Ala	Leu	Gln	Pro	Phe	Glu	His	Arg	Glu		
					165					170					175			
20																		
								GGC							_		2012	
	Asp	Pro	Thr		GLu	Trp	Leu	Gly	_	Met	Leu	Asp	Arg	_	GIY	Cys		
				180					185					190				
25	TCG	TTC	GAC	GAG	GAG	ATG	GTC	ACC	ĠGG	CAG	TGG	ACC	ATC	GAC	ACG	CTG	2060	
								Thr										
			195		•			200	•		-		205	-				
	CCG	CGC	AGC	ATG	CGG	CTG	GAG	CTG	TCC	GAG	GAG	CTG	CGC	ACC	CTG	GAC	2108	
30	Pro	Arg	Ser	Met	Arg	Leu	Glu	Leu	Ser	Glu	Glu	Leu	Arg	Thr	Leu	Asp		
		210					215					220						
																·		
								GGA									2156	
2.5		Arg	Tyr	Val	Pro	-	Asn	Gly	Pro	Ата		Val	Pro	ьtо	Trp			
35	225	•				230					235					240		
	TGG	GAA	CCG	TGC	GAG	CGG	CCC	CGG	GTC	TGT	CTG	ACG	ATC	GGC	ACC	TCC	-2204	
								Arg										
	- 2			- 1 -	245			_		250		٠		4	255			
40																		
	CAG	CGT	GAC	TCC	GGC	CGG	GAC	CAT	GTC	CCC	CTC	GAC	CAC	CTG	CTC	GAC	2252	
	Gln	Arg	Asp	Ser	Gly	Arg	Asp	His	Val	Pro	Leu	Asp	His	Leu	Leu	Asp		
				260					265					270				

										- /								
	TCC	CTC	GCC	GAC	GTG	GAC	GCG	GAG	ATC	GTG	GCC	ACG	CTC	GAC	ACC	ACC	2300	
	Ser	Leu	Ala	Asp	Val	Asp	Ala	Glu	Ile	Val	Ala	Thr	Leu	Asp	Thr	Thr		
			275					280					285					
5						CGG											2348	
	Gln		Glu	Arg	Leu	Arg		Ala	Ala	Pro	Gly		Val	Arg	Leu	Val		
		290					295					300						
	GAC	ттс	GTC	CCG	CTG	CAC	GCG	CTG	ATG	CCG	ACC	TGC	TCG	GCG	ATC	GTG	2396	
10						His												
	305					310					315					320		
						GGC											2444	
	His	His	Gly	Gly		Gly	Thr	Trp	Ser		Ala	Ala	Leu	His		Val		
15					325					330			•		335			
	CCG	CAG	ATC	ልጥር	СТС	GAC	ACC	TCG	TGG	GAC	ACA	CCG	GTG	CGG	GCG	CAG	2492	
						Asp												
				340		_			345	-				350		•	•	
20																		
						GGG											2540	
	Arg	Met	Gln	Gln	Leu	Gly	Ala	Gly	Leu	Ser	Met	Pro	Val	Gly	Glu	Leu		
			355					360					365					
2.5	222	ama	CAC	ccc	CTC	CGG	CAC	ccc	CTC	СТС	ccc	СТС	כייים	GGG	GAG	CCG	2588	
25						Arg											2500	
	Gry	370	Olu		200	9	375	3			5	380		2				
	GAG	TTC	CGC	GCG	GGC	GCC	GAG	CGG	ATC	CGG	GCC	GAG	ATG	CTC	GCG	ATG	2636	
30	Glu	Phe	Arg	Ala	Gly	Ala	Glu	Arg	Ile	Arg	Ala	Glu	Met	Leu	Ala	Met		
	385					390					395					400		
	505	999	666	CCIII	C T C	GTC	CTA	ccc	CAC	CTC	C D D	CCA	CTC	». ДСС	cce	GNG	2684	
						Val											2004	
35	110	AΙα		Cry	405	,,,				410		5			415			
	CAT	GCC	ACC	GGC	GCG	ATG	GCG	GGA	AGG	CGG	TGA	GACG	ATG	CGC	GTA	CTG	-27 <del>33</del> -	
	His	Ala	Thr	Gly	Ala	Met	Ala	Gly	Arg	Arg			Met	Arg	Val	Leu		
				420					425				1					
40								N C C	C7 C	mme	C2 C	666	ama	cma	ccc	CTC	2701	
						AAC Asn											2781	
	ьeu 5		cys	FIIG	MIG	10	_	T 111	*****	£ 11C	15		200	· er T	-10	20		
	ے															<b>-</b>		

						•				40								
	GCG	TGG	GCG	CTG	CGG	GCC	GCC	GGG	CAC	GAA	GTC	CGC	GTG	GCC	AGT	CAG	28	29
	Ala	Trp	Ala	Leu	Arg	Ala	Ala	Gly	His	Glu	Val	Arg	Val	Ala	Ser	Gln		
					25					30					35			
5	CCC	GCC	CTG	TCC	GAC	ACG	ATC	ACC	CAA	GCG	GGA	CTG	ACC	GCG	GTG	CCC	28	<b>7</b> 7
	Pro	Ala	Ļeu	Ser	Asp	Thr	Ile	Thr	Gln	Ala	Gly	Leu	Thr	Ala	Val	Pro		
				40					45	•				50				
												GGG					29	25
10	Val	Gly		Asp	Thr	Ala	Phe		Glu	Leu	Met	Gly		ile	GIY	Ala		
			55					60					65					
•	GAC	CTC	CAG	AAG	тас	ТСС	ACC	GGC	ATC	GAC	CTG	GGC	GTC	CGC	GCG	GAG	29	73
												Gly						
15		70			- 3		75	•		•		80		_				
	CTG	ACG	AGC	TGG	GAG	TAC	CTG	CTC	GGC	ATG	CAC	ACG	ACC	CTG	GTG	CCC	30	21
	Leu	Thr	Ser	Trp	Glu	Tyr	Leu	Leu	Gly	Met	His	Thr	Thr	Leu	Val	Pro		
	85					90					95					100		
20																		
-												GTC					30	69
	Thr	Phe	Tyr	Ser		Val	Asn	Asp	Glu		Phe	Val	Asp	Gly	_	Val		
		,			105					110					115			
25	ccc	CTC	אככ	ccc	GCC	TGG	CGG	CCC	GAC	ርጥር	מייר	CTG	TGG	GAG	CAC	ጥጥር	31	17
د ع												Leu						
	ALG	Deu	****	120			• 3		125					130				
			•															
	AGC	TTC	GCC	GGG	GCG	TTG	GCG	GCG	CGG	GCC	ACC	GGC	ACG	CCC	CAC	GCC	31	65
30	Ser	Phe	Ala	Gly	Ala	Leu	Ala	Ala	Arg	Ala	Thr	Gly	Thr	Pro	His	Ala		•
			135					140					145					
												TTC					32	13
				Trp	Gly	Ser	_	Leu	Ile	Val	Arg	Phe	Arg	Arg	Asp	Phe		
35.		150	•				155					160		-		•		
	CTC	ccc	CAC	ccc	GCG	ממכ	ccc	ccc	GCC	GNĠ	CNC	CGC	GAG	GAC	CCC	ΔTG	.39	61
												Arg	•				52	01
	165			9		170	_				175	~ 3				180		
40						•									-			
	GCG	GAG	TGG	CTG	GGC	TGG	GCG	GCC	GAA	CGG	CTG	GGC	TCC	ACC	TTC	GAC	33	09
	Ala	Glu	Trp	Leu	Gly	Trp	Ala	Ala	Glu	Arg	Leu	Gly	Ser	Thr	Phe	Asp		
					185					190					195			

										40							. ,
	GAG	GAG	CTG	GTG	ACC	GGG	CAG	TGG	ACG	ATC	GAC	CCG	CTG	CCG	CGG	AGC	3357
	Glu	Glu	Leu	Val	Thr	Gly	Gln	Trp	Thr	Ile	Asp	Pro	Leu	Pro	Arg	Ser	
				200					205					210			
									•								
5	ATG	CGG	CTG	CCC	ACC	GGG	ACG	ACG	ACG	GTG	CCG	ATG	CGG	TAC	GTG	CCG	3405
	Met	Arg	Leu	Pro	Thr	Gly	Thr	Thr	Thr	Val	Pro	Met	Arg	Tyr	Val	Pro	
			215					220					225				
					GCC								_				3453
10	Tyr		Gly	Arg	Ala	Val		Pro	Ala	Trp	Val	_	Gln	Arg	Ala	Arg	
		230					235					240					
	acc	CCC	acc	אשכ	TGC	·	200	CMC.	CCT	C.T.C.	maa		222	~ ~ ~		ama.	2501
					Cys												3501
15	245	FIO	Arg	116	Cys	250	1111	пеп	GLY	Vai	255	ALA	Arg	GIII	1111	260	
10	243					250					233					260	
	GGC	GAC	GGC	GTG	TCG	CTG	GCG	GAG	GTG	CTG	GCC	gcg	CTG	GGC	GAC	GTG	3549
					Ser												0019
	-	-	-		265					270				•	275		•
20																	
	GAC	GCG	GAG	ATC	GTG	GCC	ACG	CTG	GAC	GCC	TCC	CAG	CGC	AAG	CTC	CTG	3597
	Asp	Ala	Glu	Ile	Val	Ala	Thr	Leu	Asp	Ala	Ser	Gln	Arg	Lys	Leu	Leu	
				280					285					290			
25	GGG																3645
	Gly	Pro		Pro	Asp	Asn	Val	_	Leu	Val	Asp	Phe		Pro	Leu	His	
			295					300					305				
	GCC	СТС	ΔТС	CCG	ACC	тст	ጥርር	GCG	<b>ል</b> ጥር	GTG	CAC	CAC	GGC	GGC	GCC	CCT	3693
3.0	Ala																3693
		310				-1-	315			•		320	Cry	CI	7114	Cly	
						•											
	ACC	TGG	CTG	ACG	GCC	GCC	GTC	CAC	GGC	GTC	CCG	CAG	ATC	GTC	CTC	GGT	3741
	Thr	Trp	Leu	Thr	Ala	Ala	Val	His	Gly	Val	Pro	Gln	Ile	Val	Leu	Gly	
35	325		•			330					335					340	
																•	
					AAC												3789
	Asp	Leu	Trp	Asp	Asn	Leu	Leu	Arg	Ala	Arg	Gĺn	Thr	Gln	Ala	Ala	Gly	
4.0			•		345					350					355		
40	000	~~~	ama.	mm-c	3 CC C	~~ m	000	mcc.	C7 C	ama	3.00			900	-		
					ATC Ile												3837
	VIG	GTÅ	neu	360	776	HTS	FIO	261	365	val	TIIE	ATG	ATG	370	Leu	GTÀ	
				300					303					3/0			

	GAG GGC GTG CGC CGG GTG CTG ACG GAC CCT TCC ATC CGG GCC GCA Glu Gly Val Arg Arg Val Leu Thr Asp Pro Ser Ile Arg Ala Ala	3885
5	CAG CGC GTC CGG GAC GAG ATG AAT GCA GAG CCG ACG CCG GGC GAG GTC Gln Arg Val Arg Asp Glu Met Asn Ala Glu Pro Thr Pro Gly Glu Val 390 395 400	3933
10	GTC ACG GTG CTG GAG CGG CTC GCC GCG AGC GGC GGA CGC GGA CGA GGA Val Thr Val Leu Glu Arg Leu Ala Ala Ser Gly Gly Arg Gly Arg Gly 405 410 415 420	3981
15	GGC GGG AAC CAT GCG GGC TGACACGGAG CCGACCACCG GGTACGAGGA Gly Gly Asn His Ala Gly 425	4029
	CGAGTTCGCC GAGATCTACG ACGCCGTGTA CCGGGGCCGG GGCAAGGACT ACGCCGGCGA	4089
	GGCGAAGGAC GTGGCGGACC TCGTGCGCGA CCGGGTGCCG GACGCGTCCT CCCTCCTGGA	4149
20	CGTGGCCTGC GGCACGGGCG CGCACCTGCG GCACTTCGCC ACGCTCTTCG ACGACGCCCG	4209
	CGGTCTCGAA CTGTCCGCGA GCATGCTGGA CATCGCCCGC TCCCGCATGC CGGGCGTGCC	4269
25	GCTGCACCAA GGGGACATGC GATCCTTCGA CCTGGGGCCA CGCGTCTCCG CGGTCACCTG	4329
	CATGTTCAGC TCCGTCGGCC ACCTGGCCAC CACCGCCGAA CTCGACGCGA CGCTGCGGTG	4389
2.0	CTTCGCCCGG CACACCCGGC CCGGCGGCGT GGCCGTCATC GAACCGTGGT GGTTCCCGGA	4449
30	GACCTTCACC GACGGCTACG TGGCGGGTGA CATCGTACGC GTCGACGGCC GGACCATCTC	4509
	CCGGGTGTCC CACTCGGTAC GGGACGGCGG CGCCACCCGC ATGGAGATCC ACTACGTGAT	4569
35	CGCCGACGCC GAGCACGGTC CCCGGCACCT GGTCGAGCAC CACCGCATCA CGCTGTTCCC	4629
	GCGGCATGCG TACACGGCCG CGTACGAGAA GGCGGGCTAC ACCGTCGAGT ACCTCGACGG	4689
4.0	CGGGCCCTCG GGCCGGGGC TGTTCGTCGG CACCCGGACG TGAACCCGCC CGCGCACCGC	4749
40	CCGATCACCC TGCTCAACGC CGTTCACACG GATCACCGGA CCACGCGAAG GACCTTTCAC	4809
	ATG TCG TAC GAC GAC CAC GCG GTG CTG GAA GCG ATA CTG CGG TGC GCC	4857
45	Met Ser Tyr Asp Asp His Ala Val Leu Glu Ala Ile Leu Arg Cys Ala  1 5 10 . 15	

•																		
	GGA	GGT	GAC	GAG	CGC	TTC	CTG	CTG	AAC	ACC	GTC	GAG	GAA	TGG	GGA	GCC		4905
	Gly	Gly	Asp	Glu	Arg	Phe	Leu	Leu	Asn	Thr	Val	Glu	Glu	Trp	Gly	Ala		
				20					25					30				
5	GCC	GAG	ATC	ACC	GCG	GCG	CTC	GTG	GAC	GAG	TTG	CTG	TTC	CGC	TGC	GAG		4953
	Ala	Glu	Ile	Thr	Ala	Ala	Leu	Val	qzA	Glu	Leu	Leu	Phe	Arg	Cys	Glu		
			35					40					45					
										•								
	ATC	CCG	CAG	GTG	GGC	GGT	GAG	GCG	TTC	ATC	GGC	CTG	GAC	GTC	CTG	CAC		5001
10	Ile	Pro	Gln	Val	Gly	Gly	Glu	Ala	Phe	Ile	Gly		Asp	Val	Leu	His		
		50					<b>5</b> 5		•			60						
			~~ ~		1.00		G3.55	ama	ama	~~~	ama.	200	a.a	666	226	000		5049
						AGC Ser												3049
15	65 65	ALA	ASP	Arg	116	70	HT2	Val	nea	GIII	75	1111	тэр	GIY	цуз	80		•
10	65					, 0					, ,					00		
	GTC	ACG	TCG	GCG	GAA	CCG	GCC	GGC	CAG	GAA	CTG	GGC	GGC	CGT	ACC	TGG		5097
						Pro												
					85					90					95			
20																		
	AGT	TCA	CGC	TCA	GCG	ACC	CTC	CTG	CGG	GAG	CTG	TTC	GGC	CCG	CCG	TCC		5145
	Ser	Ser	Arg	Ser	Ala	Thr	Leu	Leu	Arg	Glu	Leu	Phe	Gly	Pro	Pro	Ser		
				100			•		105					110				
25	GGC																	5193
	GIA	Arg		AIA	GIĀ	Gly	Pne	120	Val	ser	Pne	Leu	125	ASP	Leu	Arg		
			115					120					123					
	GGC	CCG	CGG	ACC	ATG	GAG	GGC	GCG	GCC	CTG	GCC	GCC	CGC	GCC	ACC	AAC		5241
30	Gly																•	
		130					135					140						,
											-							
	GTG	GTG	CTG	CAC	GCG	ACG	ACC	AAC	GAG	ACG	CCC	CCA	CTG	GAC	CGG	CTG		5289
	Val	Val	Leu	His	Ala	Thr	Thr	Asn	Glu	Thr	Pro	Pro	Leu	Asp	Arg	Leu		
35	145		•			150					155					160		
						maa	<b></b>		<b></b>									
						TCC												-5337
	ATG	ьeu	arg	ryr	165	Ser	rap	-Jy S	тър	170	GTÅ	val	TITS	ıιρ	175	IIII		
40					200					_,,					-,,			
- 3	GGC	CAC	TAC	GAC	CGG	CAC	CTG	CGG	GCC	GTG	CGC	GAC	CAG	GCG	GTG	CGG		5385
						His												
			_	. 180					185					190				_

•																	
	ATC	CTG	GAG	ATC	GGC	ATC	GGC	GGC	TAC	GAC	GAC	CTG	CTG	CCG	AGC	GGC	5433
	Ile	Leu	Glu	·Ile	Gly	Ile	Gly	Gly	Tyr	Asp	Asp	Leu	Leu	Pro	Ser	Gly	
			195					200					205				
5	GCC	TCA	CTG	AAG	ATG	TGG	AAG	CGC	TAC	TTC	CCG	CGC	GGC	CTG	GTC	TTC	5481
	Ala	Ser	Leu	Lys	Met	Trp	Lys	Arg	Tyr	Phe	Pro	Arg	Gly	Leu	Val	Phe	
		210					215					220					
	GGC	GTG	GAC	ATC	TTC	GAC	AGT	CGG	CGT	GCG	ACC	AGC	CGC	GTG	TCA	AGA	5529
10	Gly	Val	Asp	Ile	Phe	Asp	Ser	Arg	Arg	Ala	Thr	Ser	Arg	Val	Ser	Arg	
	225					230					235					240	
	CGC	TCC	GCG	GCC	CGG	CAG	GAC	GAC	CCG	GAG	TTC	ATG	CGC	CGC	GTC	GCC	5577
	Arg	Ser	Ala	Ala	Arg	Gln	Asp	Asp	Pro	Glu	Phe	Met	Arg	Arg		Ala	
15					245					250					255		
														AGC			5625
	Glu	GLu	Hıs	-	Pro	Pne	Asp	Val		lle	Asp	Asp	GIY	Ser	HIS	TIE	
				260					265					270			÷
20	220	CCI	CAC	እጥሮ	ccc	אככ	TCC	Tr Tr C	TICC	CTC	ATC.	THE	CCC	CAC	СТС	ccc	5673
			-											His			2073
	ASII	Ala	275	Mec	Arg	1111	561	280	561	Val	1.16.6	FIIC	285	****	Dea	77-9	
			213					200					203				
25	AAC	GGC	GGC	TTC	TAC	GTC	ATC	GAG	GAC	ACC	TTC	ACC	TCC	TAC	TGG	CCC	5721
														Tyr			
		290	-		_		295		_			300		_			
	GGG	TAC	GGA	GGG	CCA	TCC	GGA	GCC	CGG	TGC	CCG	TCC	GGA	ACA	ACC	GCG	5769
30	Gly	Tyr	Gly	Gly	Pro	Ser	Gly	Ala	Arg	Cys	Pro	Ser	Gly	Thr	Thr	Ala	
	305					310					315					320.	
														·		•	
														GAG			5817
	Leu	Glu	.Met	Val	_	Gly	Leu	Ile	Asp		Val	His	Tyr	Glu	Glu	Arg	
35			•		325					330					335		
								~	<b></b>								-
																GGG	-5865
	Pro	Asp	GIY			Thr	AIA	Asp		тте	Ala	Arg	ASII		vai	Gly	
40				340		•			345					350			
<del>-</del> 0	CTG	CAC	GCC	тас	CAA	ACG	ACC	TCG	TCT	TCC	TCG	AGA	AGG	GCG	ATC	AAC	5913
																Asn	
			355	_				360				3	365				

													CCG Pro				5961	
5	GAC Asp 385		TAGO	CACO	GC (	EGCAZ	ACCAG	GA GO	CGG <i>I</i>	AACC	GCZ	ACCAC	TGT	CCG	CGCC1	ACC	6017	
LO	TCGG	AÁCC	CAC C	TCC#	\GCA/	AA GO	GACAC	CACCO	CTC	STGAC	CCGA	TACC	GCACA	CC C	GAC	CGACAC	6077	
	CGGC	CGAC	CGC G	GTAC	EC .	<i>:</i>											6093	
L 5	(2)		(i) (	CARAC	TER	ISTIÇ	QUES	DE I	NO: LA SI les a	EQUE								
20			(I TYI	PE DE	ONFIC E MOI	LECUI	rion: LE: p	: lir	néain éine ENCE:		Q ID	NO:	16:					
25	Met 1	Glu	Asp	Ser	Glu 5	Leu	Gly	Arg	Arg	Leu 10	Gln	Met	Leu	Arg	Gly 15	Met		
	Gln	Trp	Val	Phe 20	Gly	Ala	Asn	Gly	Asp 25	Pro	Tyr	Ala	Arg	Leu 30	Leu	Cys		
3 0	Gly	Met	Glu 35	Asp	Asp	Pro	Ser	Pro 40	Phe	Tyr	Asp	Ala	Ile 45	Arg	Thr	Leu		
35	Gly	Glu 50	Leu	His	Arg	Ser	Arg 55	Thr	Gly	Ala	Trp	Val 60	Thr	Ala	Asp	Pro		
	Gly 65	Leu	Gly	Gly	Arg	Ile 70	Leu	Ala	Asp	Arg	Lys 75	Ala	Arg	Cys	Pro	Glu 80		
40	Gly	Ser	Trp	Pro	Val 85	Arg	Ala	Lys	Thr	Asp 90	Gly	Leu	Glu	Gln	Tyr 95	Val		
	Leu	Pro	Gly	His 100	Gln	Ala	Phe	Leu	Arg 105	Leu	Glu	Arg	Glu	Glu 110	Ala	Glu	÷	

45 Arg Leu Arg Glu Val Ala Ala Pro Val Leu Gly Ala Ala Ála Val Asp

	Ala	Trp 130	Arg	Pro	Leu	Ile	Asp 135	Glu	Val	Cys	Ala	Gly 140	Leu	Ala	Lys	Gly
5	Leu 145	Pro	Asp	Thr	Phe	Asp 150	Leu	Val	Glu	Glu	Tyr 155	Ala	Gly	Leu	Val	Pro 160
	Val	Glu	Val	Leu	Ala 165	Arg	Ile	Trp	Gly	Val 170	Pro	Glu	Glu	Asp	Arg 175	Ala
10	Arg	Phe	Gly	Arg 180	Asp	Cys	Arg	Ala	Leu 185	Ala	Pro	Ala	Leu	Asp 190	Ser	Leu
15	Leu	Cys	Pro 195	Gln	Gln	Leu	Ala	Leu 200	Ser	Lys	Asp	Met	Ala 205	Ser	Ala	Leu
* >	Glu	Asp 210	Leu	Arg	Leu	Leu	Phe 215	Asp	Gly	Leu	Asp	Ala 220	Thr	Pro	Arg	Leu
20	Ala 225	Gly	Pro	Ala	Asp	Gly 230	Asp	Gly	Thr	Ala	Val 235	Ala	Met	Leu	Thr	Val 240
	Leu	Leu	Cys	Thr	Glu 245	Pro	Val	Thr	Thr	Ala 250	Ile	Gly	Asn	Thr	Val 255	Leu
25	Gly	Leu	Leu	Pro 260	Gly	Gln	Trp	Pro	Val 265	Pro	Cys	Thr	Gly	Arg 270	Val	Ala
30	Ala	Gly	Gln 275	Val	Ala	Gly	Gln	Ala 280	Leu	His	Arg	Ala	Val 285	Ser	Tyr	Arg
50	Ile	Ala 290		Arg	Phe	Ala	Arg 295		Asp	Leu	Glu	Leu 300	Ala	Gly	Cys	Glu
35	Val 305	Lys	Ser :	Gly	Asp	Glu 310	Val	Val	Val	Leu	Ala 315	Gly	Ala	Ile	Gly	Arg 320
	Asn	Gly	Pro	Ser	Ala 325	Ala	Ala	Pro	Pro	Ala 330	Pro	Pro	Gly	Pro	Ala 335	Ala
40	Pro	Pro	Ala	Pro 340		Val	Phe	Gly	Ala 345	Ala	Ala	Phe	Glu	Asn 350	Ala	Leu

Ala Glu Pro Leu Val Arg Ala Val Thr Gly Ala Ala Leu Gln Ala Leu

55

Ala Glu Gly Pro Pro Arg Leu Thr Ala Ala Gly Pro Val Val Arg Arg 370 375 380

Arg Arg Ser Pro Val Val Gly Gly Leu His Arg Ala Pro Val Ala Ala 5 385 390 395 400

Ala

- 10 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 17:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 426 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
- 15 (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17:
- 20 Met Met Met Thr Thr Phe Ala Ala Asn Thr His Phe Gln Pro Leu Val 1 5 10 15
  - Pro Leu Ala Trp Ala Leu Arg Thr Ala Gly His Glu Val Arg Val Val
    20 25 30

25

- Ser Gln Pro Ser Leu Ser Asp Val Val Thr Gln Ala Gly Leu Thr Ser 35 40 45
- Val Pro Val Gly Thr Glu Ala Pro Val Glu Gln Phe Ala Ala Thr Trp 30 50 55 60
  - Gly Asp Asp Ala Tyr Ile Gly Val Asn Ser Ile Asp Phe Thr Gly Asn 65 70 75 80
- 35 Asp Pro Gly Leu Trp Thr Trp Pro Tyr Leu Leu Gly Met Glu Thr Met
  85 90 95
  - Leu Val Pro Ala Phe Tyr Glu Leu Leu Asn Asn Glu Ser Phe Val Asp
    100 105 110

....

- Gly Val Val Glu Phe Ala Arg Asp Trp Arg Pro Asp Leu Val Ile Trp
  . 115 120 125
- Glu Pro Leu Thr Phe Ala Gly Ala Val Ala Ala Arg Val Thr Gly Ala
  45 130 135 140

	Ala 145	His	Ala	Arg		Pro 150	Trp	Gly	Gln	Glu	Ile 155	Thr	Leu	Arg		Arg 160
5	Gln	Ala	Phe	Leu	Ala 165	Glu	Arg	Ala	Leu	Gln 170	Pro	Phe	Glu	His	Arg 175	Glu
	Asp	Pro	Thr	Ala 180	Glu	Trp	Leu	Gly	Arg 185	Met	Leu	Asp	Arg	Туг 190	Gly	Cys
10	Ser	Phe	Asp 195	Glu	Glu	Met	Val	Thr 200	Gly	Gln	Trp	Thr	Ile 205	Asp	Thr	Leu
15	Pro	Arg 210	Ser	Met	Arg	Leu	Glu 215	Leu	Ser	Glu	Glu	Leu 220	Arg	Thr	Leu	Asp
	Met 225	Arg	Tyr	Val	Pro	Tyr 230	Asn	Gly	Pro	Ala	Val 235	Val	Pro	Pro	Trp	Val 240
20	Trp	Glu	Pro	Cys	Glu 245	Arg	Pro	Arg	Val	Cys 250	Leu	Thr	Ile	Gly	Thr 255	Ser
	Gln	Arg	Asp	Ser 260	Gly	Arg	Asp	His	Val 265	Pro	Leu	Asp	His	Leu 270	Leu	Asp
25	Ser	Leu	Ala 275	Asp	Val	Asp	Ala	Glu 280	Ile	Val	Ala	Thr	Leu 285	Asp	Thr	Thr
30	Gln	Gln 290		Arg	Leu	Arg	Gly 295	Ala	Ala	Pro	Gly	Asn 300		Arg	Leu	Val
	305	5				310			٠		315					Val 320
35			<i>:</i>		325				•	330				. '	335	Val
				340	)				345	;				350		Gln
40			35	5				360	)				365	-		Leu
	Gl	y Va 37		Ala	a Lev	ı Arg	Asp 379		y Val	L Lev	ı Arç	, Let ,380		ı Gly	Glu	Pro

57 Glu Phe Arg Ala Gly Ala Glu Arg Ile Arg Ala Glu Met Leu Ala Met 400 390 385 Pro Ala Pro Gly Asp Val Val Pro Asp Leu Glu Arg Leu Thr Ala Glu 5 410 His Ala Thr Gly Ala Met Ala Gly Arg Arg 420

10

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 18:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 426 acides aminés
- 15
- (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 18:

20

Met Arg Val Leu Leu Thr Cys Phe Ala Asn Asp Thr His Phe His Gly

Leu Val Pro Leu Ala Trp Ala Leu Arg Ala Ala Gly His Glu Val Arg 25 20 25

Val Ala Ser Gln Pro Ala Leu Ser Asp Thr Ile Thr Gln Ala Gly Leu 40 35

30 Thr Ala Val Pro Val Gly Arg Asp Thr Ala Phe Leu Glu Leu Met Gly 60 50 55

Glu Ile Gly Ala Asp Val Gln Lys Tyr Ser Thr Gly Ile Asp Leu Gly 75 70

35

Val Arg Ala Glu Leu Thr Ser Trp Glu Tyr Leu Leu Gly Met His Thr 85 90

Thr Leu Val Pro Thr Phe Tyr Ser Leu Val Asn Asp Glu Pro Phe Val 105 100 40

Asp Gly Leu Val Ala Leu Thr Arg Ala Trp Arg Pro Asp Leu Ile Leu 120

45 Trp Glu His Phe Ser Phe Ala Gly Ala Leu Ala Ala Arg Ala Thr Gly 135 140 130

	Thr 145	Pro	His	Ala	Arg	Val : 150	Leu	Trp	Gly	Ser	Asp 155	Leu	Ile	Val	Arg	Phe 160
5	Arg	Arg	Asp	Phe	Leu 165	Ala	Glu	Arg	Ala	Asn 170	Arg	Pro	Ala	Glu	His 175	Arg
	Glu	Asp	Pro	Met 180	Ala	Glu	Trp	Leu	Gly 185	Trp	Ala	Ala	Glu	Arg 190	Leu	Gly
10	Ser	Thr	Phe 195	Asp	Glu	Glu	Leu	Val 200	Thr	Gly	Gln	Trp	Thr 205	Ile	Asp	Pro
	Leu	Pro 210		Ser	Met	Arg	Leu 215	Pro	Thr	Gly	Thr	Thr 220	Thr	Val	Pro	Met
15	Arg 225	Tyr	Val	Pro	Tyr	Asn 230	Gly	Arg	Ala	Val	Val 235	Pro	Ala	Trp	Val	Arg 240
20	Gln	Arg	Ala	Arg	Arg 245	Pro	Arg	Ile	Cys	Leu 250	Thr	Leu	Gly	Val	Ser 255	Ala
	Arg	Glr	Thr	Leu 260		Asp	Gly	Val	Ser 265		Ala	Glu	Val	Leu 270	Ala	Ala
25	Leu	Gly	Asp 275		Asp	Ala	Glu	. Ile		Ala	Thr	Leu	Asp 285		Ser	Gln
		29		ı Lev	ı Gly	Pro	Val 295		Asp	Asr	ı Val	Arg		Val	Asp	Phe
30			o Lei	ı His	ala	1 Leu 310		: Pro	Thr	Cys	315		ılle	val	. His	His 320
35		y Gl	y Ala	a Gly	7 Thr 325		Let	ı Thi	r Ala	a Ala		. His	s Gly	v Val	335	Gln
	Ιl	e Va	l Le	u Gl;		o Lev	ı Tr	o Ası	p Ası 34!		u Lev	ı Arç	g Ala	350		n Thr
4 (	) Gl	n Al	a Al 35		y Ala	a Gly	/ Le	u Ph 36		e Hi	s Pro	o Se:	r Gli 36!		l Th	r Ala
	Al	a Gl	ly Le	u Gl	y Gl	u Gly	y Va	l Ar	g Ar	g Va	l Le	u Th	r Asj	p Pr	o Se	r Ile

Arg Ala Ala Gln Arg Val Arg Asp Glu Met Asn Ala Glu Pro Thr 385 390 395 400

Pro Gly Glu Val Val Thr Val Leu Glu Arg Leu Ala Ala Ser Gly Gly
5 405 410 415

Arg Gly Arg Gly Gly Asn His Ala Gly 420 425

10

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 19:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 386 acides aminés
- (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 19:

20

Met Ser Tyr Asp Asp His Ala Val Leu Glu Ala Ile Leu Arg Cys Ala 1 5 10 15

Gly Gly Asp Glu Arg Phe Leu Leu Asn Thr Val Glu Glu Trp Gly Ala
25 20 25 30

Ala Glu Ile Thr Ala Ala Leu Val Asp Glu Leu Leu Phe Arg Cys Glu
35 40 45

30 Ile Pro Gln Val Gly Gly Glu Ala Phe Ile Gly Leu Asp Val Leu His
50 55 60

Gly Ala Asp Arg Ile Ser His Val Leu Gln Val Thr Asp Gly Lys Pro 65 70 75 80

Val Thr Ser Ala Glu Pro Ala Gly Gln Glu Leu Gly Gly Arg Thr Trp

85 90 95

Ser Ser Arg Ser Ala Thr Leu Leu Arg Glu Leu Phe Gly Pro Pro Ser 40 100 105 110

Gly Arg Thr Ala Gly Gly Phe Gly Val Ser Phe Leu Pro Asp Leu Arg 115 120 125

45 Gly Pro Arg Thr Met Glu Gly Ala Ala Leu Ala Ala Arg Ala Thr Asn 130 135 140

	Val 145		Leu	His	Ala	Thr 150	Thr	Asn	Glu	Thr	Pro 155	Pro	Leu	Asp	Arg	Leu 160
5	Ala	Leu	Arg	Tyr	Glu 165	Ser	Asp	Lys	Trp	Gly 170	Gly	Val	His	Trp	Phe 175	Thr
	Gly	His	Tyr	Asp 180	Arg	His	Leu	Arg	Ala 185	Val	Arg	Asp	Gln	Ala 190	Val	Arg
10	Ile	Leu	Glu 195	İle	Gly	Ile		Gly 200	Tyr	Asp	Asp	Leu	Leu 205	Pro	Ser	Gly
	Ala	Ser 210	Leu	Lys	Met	Trp	Lys 215	Arg	туr	Phe	Pro	Arg 220	Gly	Leu	Val	Phe
15	Gly 225	Val	Asp	Ile	Phe	Asp 230	Ser	Arg	Arg	Ala	Thr 235	Ser	Arg	Val	Ser	Arg 240
20	Arg	Ser	Ala	Ala	Arg 245	Gln	Asp	Asp	Pro	Glu 250	Phe	Met	Arg	Arg	Val 255	Ala
	Glu	Glu	His	Gly 260	Pro	Phe	Asp	Val	Ile 265	Ile	Asp	Asp	Gly	Ser 270		Ile
25	Asn	Ala	His 275		Arg	Thr	Ser	Phe 280	Ser	Val	Met	Phe	Pro 285	His	Leu	Arg
2.0		Gly 290		Phe	Tyr	Val	Ile 295	Glu	Asp	Thr	Phe	Thr	Ser	Tyr	Trp	Pro
30		_	: Gly	/ Gly	Prc	Ser 310		Ala	Arg	Cys	9ro		Gly	Thr :	Thr	Ala 320
35		ı Glu	ı Met	. Val	. Lys	Gly	Leu	Ile	Asp	330		. His	Tyr	Glu	Glu 335	
	Pro	o Asp	o Gly	y Ala 340		a Thr	Ala	Asp	345		e Ala	a Arg	, Asn	Leu 350		. Gly
40	Lei	u His	s Ala		c Gli	n Thi	Thr	Ser 360		. Sei	s Ser	Arg	365		Ile	a Asr

Lys Glu Gly Gly Ile Pro His Thr Val Pro Arg Glu Pro Phe Trp Asn

Asp Asn 385

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 20:

5

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 738 paires de bases
  - (B) TYPE: nucléotide
  - (C) NOMBRE DE BRINS: double
- 10 (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (vi) ORIGINE:
- 15 (A) ORGANISME: Streptomyces antibioticus
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT:1..738
- 20 (D) AUTRES INFORMATIONS:/gene= "oleM"

  /note= "SEQ ID NO 15 DE 3992 A 4729"
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: mat_peptide
- 25 (B) EMPLACEMENT:1
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20:
- 30 ATG CGG GCT GAC ACG GAG CCG ACC ACC GGG TAC GAG GAC GAG TTC GCC

  Met Arg Ala Asp Thr Glu Pro Thr Thr Gly Tyr Glu Asp Glu Phe Ala

  1 5 10 15
- GAG ATC TAC GAC GCC GTG TAC CGG GGC CGG GGC AAG GAC TAC GCC GGC 96

  35 Glu Ile Tyr Asp Ala Val Tyr Arg Gly Arg Gly Lys Asp Tyr Ala Gly

  20 25 30

GAG GCG AAG GAC GTG GCG GAC CTC GTG CGC GAC CGG GTG CCG GAC GCG 144
Glu Ala Lys Asp Val Ala Asp Leu Val Arg Asp Arg Val Pro Asp Ala

40 35 40 45

TCC TCC CTC CTG GAC GTG GCC TGC GGC ACG GGC GCG CAC CTG CGG CAC

Ser Ser Leu Leu Asp Val Ala Cys Gly Thr Gly Ala His Leu Arg His

50 55 60

•																	
	TTC	GCC	ACG	CTC	TTC	GAC	GAC	GCC	CGC	GGT	CTC	GAA	CTG	TCC	GCG	AGC	240
							Asp										
		2124				70	~			-	75					80	
	65					, ,											
_							maa	000	7 mc	CCC	ccc	стс	CCG	CTG	CAC	CAA	288
5							TCC										
	Met	Leu	Asp	Ile	Ala	Arg	Ser	Arg	Met		GIY	vaı	PIO	Leu		GIII	
					85					90					95		
	GGG	GAC	ATG	CGA	TCC	TTC	GAC	CTG	GGG	CCA	CGC	GTC	TCC	GCG	GTC	ACC	336
10	Gly	Asp	Met	Arg	Ser	Phe	Asp	Leu	Gly	Pro	Arg	Val	Ser	Ala	Val	Thr	
	-	_		100					105					110			
	TTCC	אינים	ጥጥር	AGC	тсс	.· GTC	GGC	CAC	CTG	GCC	ACC	ACC	GCC	GAA	CTC	GAC	384
							Gly										
	Cys	Met		ser	ser	Val	Gry		Dea	ALG			125			•	
15			115					120					12,5				
	•												000	000	CTC	CCC	432
							GCC										432
	Ala	Thr	Leu	Arg	Cys	Phe	Ala	Arg	His	Thr	Arg	Pro	Gly	GIŸ	vaı	ALA	
		130					135					140					
20																	
	GTC	ATC	GAA	CCG	TGG	TGG	TTC	CCG	GAG	ACC	TTC	ACC	GAC	GGC	TAC	GTG	480
	Val	Ile	Glu	Pro	Trp	Trp	Phe	Pro	Glu	Thr	Phe	Thr	Asp	Gly	Tyr	Val	
	145					150			`		155					160	
25	GCG	CCT	' GAC	י אירכ	GTA	CGC	GTC	GAC	GGC	CGG	ACC	ATC	TCC	CGG	GTG	TCC	528
2.5																Ser	•
	Ala	Gry	ASP	, 110	165			1126	1	170				_	175		
					165	,											
											አ ሞር	CNC	איזיר	. CDC	TAC	GTG	576
																GTG	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
30	His	Ser	· Val	Arg	, Asi	GI3	/ GIY	. ATa			Met	GIU	. ire			· Val	
				180	)				185	•				190			
																CGC	
	Ile	e Ala	a Asp	o Ala	a Glı	ı His	s Gly	Pro	Arg	, His	Lev	. Val	. Glu	ı His	His	Arg	
35	,		-19	5				200	)				205				•
	ATO	C AC	G CT	G TT	C CC	G CG	G CAT	GCC	TAC	C ACC	GCC	GCC	TAC	GAG	AAC	GCG	672
																s Ala	
		21		_			219					220					•
4(	)		-														
-± (		ת מייזי	ר אר	റ അ	C GA	G TA	с ст	C GAG	C GG	C GGG	G CC	TC	G GG	C CGC	GG	G CTG	720
																y Leu	
			r in	ı va	ד פד			ارسده		,	23		·			240	
	22	5				23	U				23	,					•

TTC GTC GGC ACC CGG ACG
Phe Val Gly Thr Arg Thr
245

738

5

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 21:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 246 acides aminés
- 10
- (B) TYPE: acide aminé
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 21:

15

Met Arg Ala Asp Thr Glu Pro Thr Thr Gly Tyr Glu Asp Glu Phe Ala
1 5 10 15

Glu Ile Tyr Asp Ala Val Tyr Arg Gly Arg Gly Lys Asp Tyr Ala Gly
20 25 30

Glu Ala Lys Asp Val Ala Asp Leu Val Arg Asp Arg Val Pro Asp Ala 35 40 45

25 Ser Ser Leu Leu Asp Val Ala Cys Gly Thr Gly Ala His Leu Arg His 50 55 60

Phe Ala Thr Leu Phe Asp Asp Ala Arg Gly Leu Glu Leu Ser Ala Ser 65 70 75 80

30

Met Leu Asp Ile Ala Arg Ser Arg Met Pro Gly Val Pro Leu His Gln 85 90 . 95

Gly Asp Met Arg Ser Phe Asp Leu Gly Pro Arg Val Ser Ala Val Thr

100 105 110

Cys Met Phe Ser Ser Val Gly His Leu Ala Thr Thr Ala Glu Leu Asp 115 120 125

40 Ala Thr Leu Arg Cys Phe Ala Arg His Thr Arg Pro Gly Gly Val Ala 130 135 140

Val Ile Glu Pro Trp Trp Phe Pro Glu Thr Phe Thr Asp Gly Tyr Val 145 150 155 160

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

64

Ala Gly Asp Ile Val Arg Val Asp Gly Arg Thr Ile Ser Arg Val Ser 165 170 175

His Ser Val Arg Asp Gly Gly Ala Thr Arg Met Glu Ile His Tyr Val
5 180 185 190

Ile Ala Asp Ala Glu His Gly Pro Arg His Leu Val Glu His His Arg
195 200 205

10 Ile Thr Leu Phe Pro Arg His Ala Tyr Thr Ala Ala Tyr Glu Lys Ala
210 215 220

Gly Tyr Thr Val Glu Tyr Leu Asp Gly Gly Pro Ser Gly Arg Gly Leu 225 230 235 240

15

Phe Val Gly Thr Arg Thr 245

- 20 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 22:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 19 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide .
- 25 (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique
    - (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"

19

30

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 22: .

35

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 23:

- .
  - (A) LONGUEUR: 19 paires de bases
- 40 (B) TYPE: nucléotide

TCCTCGATGG AGACCTGCC

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique
- 45 (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"

	. 65		
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:	23:	
	GAGACCATGC CCAGGGAGT		19
5	5 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 24:		
	•		
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:		
	(A) LONGUEUR: 19 paires de bases		
	(B) TYPE: nucléotide	•	
10	0 (C) NOMBRE DE BRINS: simple		
	(D) CONFIGURATION: linéaire		
	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléiqu		
	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLE	OTIDE"	
15	5		
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:	24.	
	(XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE. SEQ 15 NO.	23,	
	TCTGGGAGCC GCTCACCTT		19
20			
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 25:		
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:		
	(A) LONGUEUR: 19 paires de bases		
25	5 (B) TYPE: nucléotide		
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple		
	(D) CONFIGURATION: linéaire		
	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléiqu	10	
30			
50	(A) BBBCKIIIION. / GCBC = CBICONQUE		
		.•	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:	: 25:	
35	5 GACGAGGCCG AAGAGGTGG		19
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 26:		
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:		
40			
_	(B) TYPE: nucléotide		
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple		
	(D) CONFIGURATION: linéaire		
			.*
45	15 (ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	ue .·	

(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"

45

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 26: 19 GCACACCGGA ATGGATGCG (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 27: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 19 paires de bases 10 (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE" 15 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 27: 19 20 CCGTCGAGCT CTGAGGTAA (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 28: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: 25 (A) LONGUEUR: 19 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple · (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique 30 (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE" (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 28: 35 19 GCCCGAGCCG .CACGTGCGT (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 29: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: 40 (A) LONGUEUR: 20 paires de bases (B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique

	67	
	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	٠
5	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 29:	
J	TGCACGCGCT GCTGCCGACC	20
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 30:	
10	<ul><li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li><li>(A) LONGUEUR: 20 paires de bases</li><li>(B) TYPE: nucléotide</li><li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li></ul>	
15	(D) CONFIGURATION: linéaire	
	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique</pre>	
20	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 30:	
	TTGGCGAAGT CGACCAGGTC	20
25	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 31:	
	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 23 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> </ul>	
30	(D) CONFIGURATION: linéaire	
	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique</pre>	
35	: (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 31:	
	GCCGCTCGGC ACGGTGAACT TCA	23
40	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 32:	

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(B) TYPE: nucléotide

45

(A) LONGUEUR: 24 paires de bases

	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
5	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 32:	
	ATGCGCGTCG TCTTCTCCTC CATG	24
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 33:	•
10		
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR: 21 paires de bases	
	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
15	(D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
20		
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 33:	
	TCATCGTGGT TCTCTCCTTC C	21
25	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 34:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR: 23 paires de bases	
	(B) TYPE: nucléotide	
30	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
	(D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
35	<b>:</b>	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 34:	
	GGAATTCATG ACCACGACCG ATC	23
40		
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 35:	
	/:\ capacmenicatorec pe la ceorence.	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
<i>^</i> -	(A) LONGUEUR: 28 paires de bases	
4 5		
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	

21

•	69	
	(D) CONFIGURATION: linéaire	
5	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique</pre>	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 35:	
10	CGCTCCAGGT GCAATGCCGG GTGCAGGC	28
10	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 36:	
15	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 22 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>	
20	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique</pre>	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 36:	
25	GATCACGCTC TTCGAGCGGC AG	22
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 37:	
30	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 21 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>	
35	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique  (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	to the second se
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 37:	
40		

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 38:

GAACTCGGTG GAGTCGATGT C

45 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
(A) LONGUEUR: 21 paires de bases

			(B) IIFE: Mucleociue	
			(C) NOMBRE DE BRINS: simple	•
			(D) CONFIGURATION: linéaire	
5		(ii)	TYPE DE MOLECULE: Autre acide nuc	léigue
_		(/	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGO	
	•			
		(and )	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ I	D NO. 38.
10		(XI)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ I	. No. 30.
	GTTG	TCGA	C AAGACCCGCA C	21
	(2)	TNEO	MATIONS POUR LA SEQ ID NO: 39:	
	(2)	INFO	TRITONG FOOK IN BIG IS NO. 35.	
15		(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
			(A) LONGUEUR: 22 paires de bases	
			(B) TYPE: nucléotide	
			(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
			(D) CONFIGURATION: linéaire	
20		(::)	TYPE DE MOLECULE: Autre acide nuc	elái me
		(11)	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGO	
			(A) DESCRIPTION. / desc = Office	
25		(~i)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ 1	'D NO: 39:
23		(XI)	DESCRIPTION DE LA SEGUENCE. SEQ.	
	CAT	CGTCA	AG GAGTTCGACG GT	22
	(2)	INFO	RMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 40:	
30			·	
		(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	·
			(A) LONGUEUR: 25 paires de bases	
			(B) TYPE: nucléotide	
			(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
35			(D) CONFIGURATION: linéaire	
		(ii)	TYPE DE MOLECULE: Autre acide nu	cléique
		(,	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGO	
40				
		(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ	ID NO: 40:
	тсс	GCAC	TC CATGTTCACC ACGTT	25
	100			-
4 =	(2)	TNE	RMATIONS POUR LA SEO ID NO: 41:	<i>:</i>

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

	(i) CARACTERISTIQU	UES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR	: 20 paires de bases	
	(B) TYPE: nuc	cléotide	
	(C) NOMBRE DE	E BRINS: simple	
5	(D) CONFIGURA	ATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECU	ULE: Autre acide nucléique	·
	(A) DESCRIPTI	ION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
10			
	(xi) DESCRIPTION DE	E LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 41:	
	GCTACGCCCT GGAGAGCCTG		20
	GCIACGCCCI GGAGAGCCIG		20
15	(2) INFORMATIONS POUR I	LA SEO ID NO: 42:	
	,		
	(i) CARACTERISTIQU	UES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR:	: 21 paires de bases	
	(B) TYPE: nuc	cléotide	
20	(C) NOMBRE DE	E BRINS: simple	
	(D) CONFIGURA	ATION: linéaire	
		ULE: Autre acide nucléique	
٦.		ION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
25		·	
	(vi) DESCRIPTION DE	E LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 42:	
	(XI) BESCRIPTION BE	E ER BEQUENCE: SEQ ID NO. 42.	
	GTCGCGGTCG GAGAGCACGA	С	21
30	) ·		
	(2) INFORMATIONS POUR I	LA SEQ ID NO: 43:	
		·	•
		UES DE LA SEQUENCE:	
		: 21 paires de bases	
35	•		1
	·	E BRINS: simple	
	(D) CONFIGURA	ATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECT	ULE: Autre acide nucléique	
40		'ION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
•	,, === = <b></b>		·
	(xi) DESCRIPTION D	E LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 43:	
45	5 GCCAGCTCGG CGACGTCCAT	c :	21

	72	
·	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 44:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 19 paires de bases	
5	(B) TYPE: nucléotide	•
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
	(D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	· .
10	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 44:	
15	CGACGAGGTC GTGCATCAG	19
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 45:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
.20	(A) LONGUEUR: 56 paires de bases	•
	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
	(D) CONFIGURATION: linéaire	
25	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	•
30	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 45:	
	AATTGATCAA GGTGAACACG GTCATGCGCA GGATCCTCGA GCGGAACTCC ATGGGG	56 .
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 46:	4
35	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR: 56 paires de bases	
	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
4.0	(D) CONFIGURATION: linéaire	
40	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
	• •	

45 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 46:

	CCCC	ATGG	AG TTC	CCGCTCGA GGATCCTGCG CATGACCGTG TTCACCTTGA TCAATT	56
	(2)	INFO	RMATIC	ONS POUR LA SEQ ID NO: 47:	
5		(i)	CARAC	CTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
			(A)	LONGUEUR: 32 paires de bases	
			(B)	TYPE: nucléotide	
			(C)	NOMBRE DE BRINS: simple	
			(D)	CONFIGURATION: linéaire	
10					
		(ii)	TYPE	DE MOLECULE: Autre acide nucléique	•
	•		(A)	DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
					·
					+ v
15		(xi)	DESCF	RIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 47:	
					32
	AACI	CGGT	GG AGT	CGATGTC GTCGCTGCGG AA	32
	(0)	T.1700	n wa m T c	ONS POUR LA SEQ ID NO: 48:	
20	(2)	INFO	RMATIC	ONS POUR LA SEQ ID NO: 40:	
20		(i)	CARAC	CTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
		( - /		LONGUEUR: 27 paires de bases	
				TYPE: nucléotide	
				NOMBRE DE BRINS: simple	
25				CONFIGURATION: linéaire	
		(ii)	TYPE	DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
			(A)	DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
30					
		(xi)	DESC:	RIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 48:	
				$\boldsymbol{\cdot}$	
	CAA	TATAG	GA AG	GATCAAGA GGTTGAC	27
	4.5.			OVER DOTTE AN OFFICE AD NO. 40	
35	(2)	INFC	RMATI	ONS POUR LA SEQ ID NO: 49:	
		(;)	CAPA	CTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
		(1)		LONGUEUR: 39 paires de bases	
				TYPE: nucléotide	
40			• - •	NOMBRE DE BRINS: simple	•
				CONFIGURATION: linéaire	
			,- <i>,</i>	·	
		(ii)	TYPE	DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
			(A)	DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
45				· ·	

-	, -	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 49:	
TCC	GGAGGTG TGCTGTCGGA CGGACTTGTC GGTCGGAAA	39
5 (2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 50:	٠.
10	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 33 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>	
15	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique   (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"</pre>	
20	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 50:	33
AGO	GAGCACTA GTGCGGGTAC TGCTGACGTC CTT	33
(2)	) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 51:	
25	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 37 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>	
30	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique  (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE".	
35	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 51:	
GG	GGGGATCCC ATATGCGGGT ACTGCTGACG TCCTTCG	37
(2 40	) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 52:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR: 37 paires de bases	
	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
45	(D) CONFIGURATION: linéaire	

	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
5	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 52:	
	GAAAAGATCT GCCGGCGTGG CGGCGCGTGA GTTCCTC 37	
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 53:	
10		
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR: 27 paires de bases	
	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
15	(D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
20		
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 53:	
	AGCGGCTTGA TCGTGTTGGA CCAGTAC 27	
25	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 54:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR: 27 paires de bases	
	(B) TYPE: nucléotide	
30	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
	(D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
35		
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 54:	
	GGCCTATGTG GACTACGTGT TGAACGT 27	
4 (		
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 55:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR: 31 paires de bases	
4!	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS, cimple	

•		
	(D) CONFIGURATION: linéaire	
5	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique     (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"</pre>	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 55:	
10	AACGCCTCGT CCTGCAGCGG AGACACGAAC A	31
10	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 56:	
15	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 27 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>	
20	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique</pre>	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 56:	
25	TTCGCTCCCC GATGAACACA ACTCGTA	27
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 57:	
30	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 35 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>	
35	(ii). TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique  (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 57:	
40	GAAGGAGATA TACATATGCG CGTCGTCTTC TCCTC	35
	(2) INFORMATIONS DOID IA SEO ID NO: 58:	

45 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 32 paires de bases

	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
	(D) CONFIGURATION: linéaire	
5	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 58:	
10		
	CGGGATCCTC ATCGTGGTTC TCTCCTTCCT GC	32
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 59:	
15	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR: 32 paires de bases	
	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
	(D) CONFIGURATION: linéaire	
20		
	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
25	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 59:	
	CGGGTACCAT GCGCGTCGTC TTCTCCTCCA TG	32
•	·	
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 60:	
30		
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR: 29 paires de bases	
	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
35	. (D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
		•
40		
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 60:	
		5.0
	CGGGTACCTC ATCGTGGTTC TCTCCTTCC	29

45 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 61:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 13 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- 5 (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
- 10 (A) NOM/CLE: Peptide
  - (B) EMPLACEMENT:1..13
  - (D) AUTRES INFORMATIONS:/note= "SEQ ID NO 11 DE 38 A 50"
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 61:
- Val Thr Gly Ala Gly Asp Gly Asp Ala Asp Val Gln Ala

  1 5 10